Deutsches Arzneibuch

6. Ausgabe 1926



Berlin 1926 R. v. Decker's Verlag G. Schenck Alle Nechte vorbehalten! Copyright 1926 by R. v. Decker's Verlag, G. Schenk, Berlin SB 19

Bekanntmachung,

betreffend das Deutsche Arzneibuch, 6. Ausgabe 1926

Der Reichsrat hat in der Sizung vom 1. Juli 1926 beschlossen, daß das Deutsche Arzueibuch, 6. Ausgabe 1926, vom 1. Januar 1927 ab an Stelle der zur Zeit in Geltung besindlichen 5. Ausgabe tritt.

Dies wird hierdurch mit dem Bemerken zur öffentlichen Kenntnis gebracht, daß das Arzneibuch in R. v. Decker's Berlag, G. Schenck zu Berlin erscheinen und im Wege des Buchhandels zum Ladenpreise von 35 RM für ein in Indanthren-Ganzleinen gebündenes Exemplar zu beziehen sein wird.

Berlin, den 2. August 1926.

Der Reichsminister des Innern

Im Auftrage:

Dammann

Inhalt

	Seite
Borrede	VII
Allgemeine Bestimmungen	XXV
Die einzelnen Artikel in der alphabetischen Reihenfolge der	
lateinischen Namen	1
Anlage I. Verzeichnis der Atomgewichte der Elemente, die	
für das Arzneibuch in Betracht kommen	759
" II. Verzeichnis der Reagenzien, die zur Prüfung der	
Arzneimittel erforderlich sind	761
» III. Verzeichnis der volumetrischen Lösungen und	
Indikatoren, die zur Prüfung der Arzneimittel	
erforderlich sind	779
» IV. Berzeichnis von Reagenzien und volumetrischen	
Lösungen für ärztliche Untersuchungen	787
» V. Abersicht über die zwischen 10° und 25° ein-	
tretenden Beränderungen der Dichten	799
» VI. Abersicht über die Dichten bei 15°, bezogen auf	
die Dichte des Wassers bei 15° als Einheit	808
" VII. Abersicht über die Veränderungen des Siede-	
punkts einiger Arzueimittel bei Anderung des	
Luftbrucks zwischen 800 und 650 mm	811
» VIII. Tabelle A, enthaltend die größten Gaben (Maxi-	
maldosen) einiger Arzneimittel für den erwachse-	
nen Menschen	816
» IX. Labelle B, enthaltend die gewöhnlich Gifte ge-	
nannten Arzneimittel, die unter Berschluß und	
sehr vorsichtig aufzubewahren sind	821
» X. Tabelle C, enthaltend diejenigen Arzueimittel, die	
von den übrigen getrennt und vorsichtig auf-	
zubewahren sind	822
» XI. Berzeichnis ber neben ben amtlichen sonst noch	
gebräuchlichen Namen einiger Arzueimittel	825
» XII. Inhaltsverzeichnis	830



Vorrede

Gemäß der Gepflogenheit, etwa alle zehn Jahre eine Neusausgabe des Deutschen Arzneibuchs zu veranstalten, hatte der Präsident des Reichsgesundheitsamts nach einer im Herbste 1915 erfolgten Vorbesprechung im Juli 1916 den beteiligten Mitgliedern des Reichsgesundheitsrats eine vorläusige Übersicht über die für die Neubearbeitung des Deutschen Arzneibuchs in Vetracht kommenden Fragen übersandt. Dabei waren alle seit dem Erscheinen der 5. Ausgabe in Fachzeitschriften und durch Eingaben dem Reichsgesundheitsamte bekanntgewordenen Anzegungen berücksichtigt. Die darauf eingegangenen Antworten waren Gegenstand der Veratung, die der Reichsgesundheitszat (Pharmazeutischer Unterausschuß für das Arzneibuch) am 8. November 1916 abhielt.

Obgleich man damals kaum hoffen durfte, daß eine Neubearbeitung unter den gegebenen Verhältnissen durchführbar sein werde, erschien es tropdem zweckbienlich, die Wünsche der beteiligten Kreise kennen zu lernen. Unter dem 7. Dezember 1917 lud daher der Präsident des Reichsgesundheitsamts durch eine allgemeine Vekanntmachung insbesondere die Ürzte, Zahnärzte, Tierärzte, Apotheker, Großhändler mit Arzneimitteln und die chemisch-pharmazeutischen Industriellen ein, ihre Wünsche bezüglich einer Neuausgabe des Arzneibuchs bekanntzugeben.

VIII

Gleichzeitig wurden durch Rundschreiben des Staatssekretärs des Innern die Bundesregierungen und der Statthalter in Elsaß-Lothringen ersucht, die Standesvertretungen der Arzte, Bahnärzte, Tierärzte und Apotheker aufzusordern, Anträge und Wünsche für die Neuausgabe einzureichen. Dasselbe Ersuchen wurde vom Präsidenten des Reichsgesundheitsamts an die Fachvereinigungen der in Rede stehenden Berusskreise und an 125 hervorragende Personen dieser Kreise und Hochschullehrer gerichtet.

Das auf diese Weise gesammelte, reichhaltige Material wurde im Reichsgesundheitsamte zusammengestellt und dem Reichsgesundheitsrate zu einer Vorberatung in einem kleineren Kreise von Mitgliedern der zuständigen Ausschüsse, die am 4. und 5. November 1919 stattsand, vorgelegt.

Durch die Ereignisse der Nachfriegszeit geriet die Borbereitung der Neuausgabe erneut ins Stocken. Erst am 28. und 29. Juni 1921 fand eine weitere Beratung des Reichsgesundheitsrats (Unterausschuß für das Arzneibuch) statt, in der die vorläusigen Beschlüsse der Novemberverhandlung des Jahres 1919 gutgeheißen und die inzwischen weiter eingelausenen Anträge allgemeiner Art begutachtet wurden. Die Weiterarbeit mußte aber mit Nücksicht auf die sinanzielle Lage des Reichs unterbrochen werden.

Am 17. Juni 1924 konnten endlich in einer Sonderberatung des Reichsgefundheitsrats die letzten vorbereitenden Beschlüsse gefaßt werden, die zur Bearbeitung der nunnehr vorliegenden 6. Ausgabe des Arzueibuchs geführt haben.

Es bestand Abereinstimmung barin, daß in der Neuausgabe an der Eigenart des bisherigen Deutschen Arzneibuchs hinssichtlich der Auswahl der aufzunehmenden Mittel, des Umsanges und der Anordnung des Textes und der äußeren Gestaltung des Buches keine Anderung eintreten solle. Jedoch wurde als allgemeine Richtlinie vereinbart, die Prüfungen auf Echtheit, Reinheit und Güte möglichst einfach zu gestalten, damit sie von dem Apotheker mit möglichst geringem Aufwand an Mühe, Zeit und Material ausgeführt werden können. Dementsprechend sollten für die zu den einzelnen Untersuchungen erforderlichen Mengen die durch Sparsamkeit bedingten Augaben gemacht werden.

Nachdem so die Grundlinien für einen Entwurf der Neuausgabe des Arzneibuchs festgelegt waren, wurde das gesamte Material einem Arbeitsausschusse mit dem Austrag überwiesen, die Entwürfe zu den einzelnen Artikeln und Anlagen des Arzneibuchs aufzustellen. Während der Zeit vom Dezember 1924 bis zum März 1926 hat der Arbeitsausschuß in 12 mehrtägigen Sigungen die Entwürfe beraten und fertiggestellt.

Der Gesamtentwurf für die 6. Ausgabe des Arzneibuchs ging im Februar 1926 den Teilnehmern an der abschließenden Beratung, die am 19. März 1926 stattgesunden hat, zu, bei der dem Entwurf in der vom Arbeitsausschuß aufgestellten Form zugestimmt wurde. Der Reichsrat genehmigte den Entwurf am 1. Juli 1926.

In die 6. Ausgabe sind folgende Artikel neu aufgenommen worden:

Acetonum, Acidum phenylaethylbarbituricum, Acidum phenylchinolinearbonicum, Adalin, Agar Agar, Albargin, Alypin hydrochloricum, Alypin nitricum, Aquae aromaticae, Aspidinolfilicinum oleo solutum, Balsamum Mentholi compositum, Barium sulfuricum, Benzaldehydeyanlıydrin, Bismutum bitannicum, Bismutum oxyjodogallicum, Bismutum subcarbonicum, Bismutum tribromphenylicum, Bromural, Calcium carbonicum praecipitatum pro usu externo, Calcium glycerino-phosphoricum, Calcium lacticum, Camphorasynthetica, Carbo medicinalis, Chloramin, Cocainum nitricum, Coffeinum-Natrium benzoieum, Colchicinum, Cotarninium chloratum, Dextrinum, Dioxyanthrachinonum, Dulcin, Emetinum hydrochloricum, Eucalyptolum, Eukodal, Extractum Aurantii fluidum, Extractum Faecis, Extractum Thymi fluidum, Faex medicinalis, Folia Stramonii nitrata, Fructus Piperis nigri, Gelatina Zinci, Glandulae Thyreoideae siccatae, Hydrargyrum oxycyanatum, Hydrogenium peroxydatum solutum concentratum, Kalium sulfoguajacolicum, Kreosotum carbonicum, Linimentum Calcariae, Linimentum contra Scabiem, Linimentum saponato-ammoniatum, Liquor Calcii chlorati, Liquor Carbonis detergens, Lobelinum hydrochlori-

cum, Magnesium peroxydatum, Mastix, Methylenum caeruleum, Methylium phenylchinolincarbonicum, Methylium salicylicum, Narcophin, Natrium benzoicum, Natrium diaethylbarbituricum, Natrium kakodylicum, Natrium phenylaethylbarbituricum, Nitroglycerinum solutum, Novocain nitricum, Olea aetherea, Oleum Angelicae, Oleum Chenopodii anthelminthici, Oleum Citronellae, Oleum Eucalypti, Oleum Persicarum, Oleum Rapae, Oleum Valerianae, Opium concentratum, Papaverinum hydrochloricum, Pastilli Hydrargyri oxycyanati, Pellidol, Phosphorus solutus, Pilulae asiaticae, Pix betulina, Pix Juniperi, Pix Lithanthracis, Pulvis dentifricius, Pulvis dentifricius cum Sapone, Radix Saponariae, Rhizoma Tormentillae, Saccharin solubile, Saccharum amylaceum, Salvarfanpräparate, Sapo glycerinatus liquidus, Semen Strophanthi (grati), Sera (Allgemeiner Artifel, Meningokokken-Serum, Schweinerotlauf-Serum, Geflügelcholera-Serum), Sirupus Kalii sulfoguajacolici, Sirupus Thymi compositus, Species nervinae, Spiritus russicus, Strophanthinum, Tabulettae, Tinctura Tormentillae, Tuberfuline (Allgemeiner Artifel, Tuberfulin A.F., Bovo-Luberfulin Roch), Unguentum contra Scabiem, Unguentum Hydrargyri flavum, Urethanum, Vanillinum, Yohimbinum hydrochloricum.

In der 6. Ausgabe sind folgende in der 5. Ausgabe aufgeführten Artikel nicht mehr enthalten:

Acetum aromaticum, Acetum Scillae, Acidum camphoricum, Amygdalae amarae, Aqua chlorata, Aquae destillatae, Ceratum Nucistae, Chloralum formamidatum, Cortex Cascarillae, Cortex Rhamni Purshianae, Cortex Simarubae, Eucain B, Extractum Cascarae sagradae fluidum, Extractum Cascarillae, Extractum Chinae aguosum, Extractum Cubebarum, Extractum Granatifluidum. Extractum Secalis cornuti. Extractum Simarubae fluidum, Extractum Taraxaci, Flores Rosae, Folia Coca, Hirudines, Liquor Ferri jodati, Liquor Kalii carbonici, Mel rosatum, Mixtura sulfurica acida, Natrium arsanilicum, Natrium carbonicum crudum, Oleum cantharidatum, Oxymel Scillae, Radix Taraxaci cum herba, Semen Myristicae, Semen Strophanthi (kombe), Sirupus Amygdalarum, Stovaine, Styrax crudus, Styrax depuratus, Tinctura Aconiti, Tubera Aconiti, Unguentum Cantharidum, Unguentum Paraffini, Unguentum Terebinthinae, Vinum stibiatum, Zincum aceticum.

Für die Vearbeitung der 6. Ausgabe des Arzneibuchs sind im einzelnen folgende Gesichtspunkte maßgebend gewesen.

Bei der Benennung der Arzneimittel in den Überschriften der einzelnen Artikel sind an Stelle der bisherigen amtlichen

Bezeichnungen in einer Neihe von Fällen Namen gesetzt worden, die das Arzneimittel treffender und richtiger als bisher fennzeichnen. Die bisherigen Bezeichnungen wurden fast durchgängig als Synonyme unter die neuen Namen gesetzt. Diese Anderungen beziehen sich auf folgende Artifel:

Acidum agaricinicum, Aqua phenolata, Dimethyl-· amino - phenyldimethylpyrazolonum, Electuarium Sennae, Emulsio Olei Jecoris Aselli composita, Ferrum carbonicum cum Saccharo, Ferrum oxydatum cum Saccharo, Ferrum sulfuricum siccatum, Flores Caryophylli, Fructus Cubebae, Hydrastininium chloratum, Magnesium sulfuricum sicca-Natrium carbonicum siccatum, Natrium tum, sulfuricum siccatum, Novocain hydrochloricum, Oleum Caryophylli, Oleum Myristicae aethereum, Pericarpium Aurantii, Pericarpium Citri, Phenolum, Phenolum liquefactum, Phenyldimethylpyrazolonum, Phenyldimethylpyrazolonum salicylicum, Pulvis aerophorus, Pulvis aerophorus mixtus, Sirupus Aurantii, Sirupus Cerasi, Suprarenin.

Die beutschen Bezeichnungen sind nicht immer lediglich eine Übersetzung der lateinischen Bezeichnungen; historisch gewordene Arzneimittelnamen wurden beibehalten. Sine grundsätzliche Anderung in der Benennung der Arzneimittel ist in der Hinselt eingetreten, daß in einigen Fällen von dem bisherigen Brauche, in der Überschrift sowohl eine amt-

liche sogenannte lateinische als auch daneben eine amtliche deutsche Bezeichnung aufzusühren, abgewichen wurde. Es hat sich auf die Dauer als untunlich erwiesen, solche Arzneimittelbezeichnungen, die weder lateinischen noch deutschen Ursprunges, sondern Phantasienamen oder der Wissenschaft entnommene Bezeichnungen sind, zwangsweise zu latinisieren.

Die strenge alphabetische Reihenfolge der einzelnen Artikel ist bisweilen durch Zusammensassen zusammengehöriger Gruppen unterbrochen; so werden z. B. die Öle nicht wie bisher einfach dem Alphabete nach hintereinander aufgeführt, sondern auf die Gruppe der setten Öle folgen mit einem Sonderalphabete die ätherischen Öle und auf diese die Gruppe der arzneilichen Öle.

Die Schreibweise von Wörtern fremder Herkunft in der deutschen Venennung und im Texte richtete sich nach den amtlichen Amweisungen, die auch für den Vetrieb der Reichs-druckerei bestehen.

Bei den in die vorliegende Ausgabe des Arzueibuchs aufgenommenen Arzueimitteln, die auch unter Bezeichnungen im Verkehr sind, die mit Wortschutz versehen sind, wurden die zur Zeit auf Grund des Warenzeichengesetzes geschützten Bezeichnungen ebenfalls in die Überschrift eingesetzt.

Durch die Aufnahme der geschützten Namen soll nur zum Ausdruck gebracht werden, daß die Arzneimittel mit geschützten Namen hinsichtlich ihrer Reinheit, Ausbewahrung und Höchstgaben den in dem betreffenden Artikel gestellten Forderungen entsprechen müssen. Bei der Abgabe dieser Mittel sind die

Bestimmungen des Gesetzes zum Schutze der Warenbezeichnungen vom 12. Mai 1894 (Reichsgesetzbl. S. 441) zu beachten.

Die zur Zeit der Ausgabe des Arzneibuchs dermaßen geschützten Bezeichnungen sind durch den Zusatz der Buchstaben »E. W. «, d. h. eingetragenes Warenzeichen, kenntlich gemacht.

Dieser Hinweis ist entweder in die Aberschrift aufgenommen, wenn die darin aufgeführte Bezeichnung in die Warenzeichenrolle eingetragen ist, oder er ist in kleineren Lettern und in Klammern als Erklärung gesetzt, wenn es sich um eine zusammengesetzte Bezeichnung handelt, von der nur ein Teil geschützt ist.

Auf die Überschrift folgen in geeigneten Källen in kleinerem Drucke die Bezeichnungen, die sich außer den amtlichen Beallgemein eingeführt haben, und bei folchen zeichnungen Mitteln, bei denen die amtliche Benennung gegenüber der 5. Ausgabe eine Anderung erfahren hat, die bisherige amtliche Bezeichnung. In einzelnen Källen ist an dieser Stelle eine die amtliche Bezeichnung erläuternde, wissenschaftliche Benennung des betreffenden Mittels eingefügt worden. Ferner find die Namen aufgeführt, die in dem internationalen Übereinkommen, betr. die einheitliche Gestaltung der Borschriften über stark wirkende Arzneimittel, das am 29. November 1906 in Brüffel getroffen wurde, gewählt sind, wenn sie sich der Ausdrucksweise des Arzneibuchs andassen. Diesen Arzneimittelbezeichnungen sind die Buchstaben »P. I.«, d. h. Praescriptio Internationalis, beigefügt.

Bei den chemischen Stoffen sind ferner, wo es angängig war, zwischen Aberschrift und beschreibendem Wortlaut die chemische Formel und das Atom- oder Molekelgewicht aufgenommen worden. Je nach Erfordernis sind die zusammengezogenen Bruttoformeln oder mehr oder minder aussührliche Struktursormeln gewählt worden; letztere dann, wenn es angezeigt erschien, auf den chemischen Ausban der betreffenden Verbindung besonders hinzuweisen.

Eine Erläuterung der Schreibweise der Formeln ist in den "Allgemeinen Bestimmungen« gegeben.

Im allgemeinen sind die chemische Formel und das Atomoder Molekelgewicht dann in die Überschrift mit aufgenommen,
wenn das betreffende Mittel ein chemisches Individuum darstellt oder nahezu aus dem reinen Stoffe besteht. In anderen Fällen sind Formel und Atom- oder Molekelgewicht in die (Vehaltsangabe übernommen worden.

Angaben über den Gehalt der Mittel an den hauptsächlich wirksamen Stoffen sind bei einer größeren Anzahl von Arzneimitteln in die betreffenden Artikel zwischen Überschrift und beschreibendem Wortlaut aufgenommen worden, wenn Vorschriften für eine Gehaltsbestimmung gegeben sind.

Um Gleichmäßigkeit in der Art der Beschreibung der einzelnen Arzueimittel herbeizuführen, ist nach Möglichkeit so versahren worden, daß in geeigneten Fällen die Bereitungsvorschrift, alsdann eine Begriffsbestimmung des Mittels
gegeben wird, an die sich die Beschreibung der äußerlich

wahrnehmbaren Eigenschaften auschließt. Darauf werden die Eigenschaften beschrieben, die erst bei eingehender Prüfung festgestellt werden können (Identitätsreaktionen). Schließlich werden die Merkmale aufgeführt, an denen erkannt werden fann, ob die Arzneimittel von der geforderten Gute und Reinheit find (Reinheitsprüfungen). In geeigneten Källen schließen sich hieran die Gehaltsbestimmungen an. An das Ende des Artifels sind gegebenenfalls die Angaben über die Art der Aufbewahrung und die sonstigen für den Apotheker bestimmten Hinweise sowie über die Höchstgaben gestellt Vorschriften für die Herstellung von chemischen worden. Präparaten sind nur aufgenommen worden, wenn diese ohne Schwierigkeiten im Apothekenlaboratorium hergestellt werden können, oder wenn die Innehaltung der Bereitungsvorschrift die Vorbedingung für die geforderte Beschaffenheit des Prävarates ist.

Fast immer werden bei den einzelnen Arzneimitteln mur die Eigenschaften aufgezählt, die von dem Apotheker mit den ihm zur Verfügung stehenden Hilfsmitteln sestgestellt werden können. In einigen Fällen ist auch in der vorliegenden Ausgabe von dieser Regel abgewichen, indem Angaben über das Verhalten gegenüber dem polarisierten Lichtstrahl aufgenommen sind. Dies geschah z. V. bei Acidum tartaricum, Camphora, bei einzelnen Alkaloiden, den Zuckerarten und bei den ätherischen Ölen. Durch diese Angaben soll der Apotheker im allgemeinen nicht gezwungen werden, diese

XVIII

Eigenschaften an den käuflich erworbenen Arzneimitteln nachzuprüsen. Die Angaben wurden hauptsächlich beswegen für notwendig erachtet, weil das Verhalten gegenüber dem polazisierten Lichtstrahl für die genannten Stoffe besonders kennzeichenend ist und dem Großhandel dadurch die Veschaffenheit angegeben werden soll, welche die betreffenden Waren haben müssen.

An Stelle der bisherigen Angaben über das spezisische (verwicht treten nunmehr die Angaben über die Dichte. Sine Erläuterung des Begriffs Dichte ist in den »Allgemeinen Bestimmungen« gegeben.

In der vorliegenden Ausgabe des Arzneibuchs sind in weiterem Umfange als disher solche Arzneimittel aufgenommen worden, bei denen die Gewähr für Echtheit, Reinheit und Wirfungswert nicht von dem Apothefer übernommen werden fann, sondern von einer amtlichen Stelle getragen wird, weil die Prüfungen, die zur Gewährleistung der in Rede stehenden Eigenschaften ausgeführt werden nüffen, nur außershalb des Rahmens eines Apothefenlaboratoriums angestellt werden können. In diesen Källen ist dem Apothefer zur Psticht gemacht, ausschließlich amtlich geprüfte Ware abzusgeben, diese nach der gegebenen Vorschrift aufzubewahren und die Prüfung höchstens auf äußerlich wahrnehmbare Veränderungen und auf die Unversehrtheit des amtlichen Verschlusses zu erstrecken.

In die Reihe dieser Arzneimittel gehören die Schutz- und Heilsera, die Tuberkuline, die Salvarsanpräparate und Folia

Digitalis. Bei den einzelnen Salvarsanpräparaten sind Identitätsreaktionen angegeben, die aber nach der Sachlage nicht als Anleitung einer Nachprüfung in der Apotheke gedacht sind, sondern die Beschreibung der Präparate ergänzen sollen. Sbenso ist die eingehende mikrostopische Untersuchung der Folia Digitalis, wie sie in diesem Artikel beschrieben ist, insolge der amtlichen Prüfung für den Apotheker entbehrlich; sie soll nur einen Hindeis darauf geben, wie die Folia Digitalis beschaffen sind.

Bei den Reinheitsprüfungen stehen in Klammern erläuternde Ausätze. Diese Zusätze besagen nicht, daß durch die betreffende Prüfung nur die genannten Stoffe nachgewiesen werden; sie sollen vielmehr auf den hauptsächlichen Zweck hinweisen, der mit der Prüfung verfolgt wird. Handelt es sich bei der Prüfung um den Nachweis eines Anions, so wurde der Name der betreffenden Säure in Klammern hinzugesetz; bei dem Nachweis eines Kations wurde der deutsche Name des Elements mit dem Zusatz »-salze « oder »-verbindungen « gewählt. Wenn die Prüfung auf einen bestimmten Stoff abzielt, so ist dessen Name in Klammern angeführt worden.

Die Fälle, in denen eine Gehaltsbestimmung auszuführen ist, haben sowohl bei den chemischen Stoffen als auch bei den Drogen und pharmazeutischen Zubereitungen hinsichtlich des Alkalvidgehalts gegenüber der 5. Ausgabe des Arzueisbuchs keine grundsätzliche Vermehrung erfahren. Zur Aussührung der Gehaltsbestimmung ist, wie früher, auch in der

vorliegenden neuen Ausgabe nach Möglichkeit die Maßanalhse herangezogen worden. Bei den Tinkturen ist eine den praktischen Iwecken angepaßte Ermitkelung des Weingeistgehalts ausgenommen worden.

Bei den Drogen ist dem lateinischen wissenschaftlichen Namen der Pflanze oder des Tieres, von denen die Droge abstammt, der Autorname in Kursivschrift beigefügt. Die Anführung von zwei Autornamen — wovon der eine in Rlammern gesetht ist - entspricht den Beschlüssen des internationalen Votanifer Kongresses in Wien 1905. Die Artnamen sind, soweit sie nicht von Versonennamen bergeleitet find, mit Heinen Anfangsbuchstaben gebruckt. Bei den Artikeln, die Orogen betreffen, ist nach Möglichkeit der Text in folgender Reihenfolge angeordnet. Auf die Angaben über die Abstammung folgt die Beschreibung der ganzen Droge, bann bie bes Pulvers. Hierauf folgen die Ibentitätsprüfungen, bie Reinheitsprüfungen und gegebenenfalls die Wehaltsbeitimmungen. Bur Erfennung und zur Prüfung ber pflanzlichen Robstosse ist neben den äußerlich wahrnehmbaren Eigenschaften in noch weiterem Umfang als in ber 5. Ausgabe bes Arzneibuchs bie mitrostopische Untersuchung herangezogen worden. Ebenso wurde häufiger als bisher bie Ermittelung bes beim Verbrennen hinterbleibenben Ruckstandes als Reinheitsprüfung eingeführt. Neu aufgenommen ist in geeigneten Fällen bei ben pflanzlichen Drogen die Prüfung auf ben Webalt an ätherischem Dle.

Bei den pharmazeutischen Zubereitungen sind in einigen Fällen grundsätzliche Anderungen vorgenommen worden.

Die bisher als »Aquae destillatae« und als »Spirituosa medicata« bezeichneten Subereitungen, die ätherische Sle enthalten, werden nicht mehr durch Destillation der betreffenden Drogen mit Wasserdampf hergestellt, sondern durch Lösen der betreffenden ätherischen Sle in Wasser oder Weingeist der vorgeschriebenen Stärke. Dementsprechend werden die vormaligen destillierten Wässer als aromatische Wässer »Aquae aromaticae« bezeichnet.

Kür die Herstellung der Extrakte ist das Abdampfen im luftverdünnten Raume vorgeschrieben worden. Die sogenannten narkotischen Extrakte, soweit sie bisher in der Form von dicken Extrakten bereitet wurden, werden nunmehr durch Zusat von Dextrin in Trockenextrakte übergeführt. Albacsehen von der vorerwähnten Prüfung der Tinkturen auf den Weingeistgehalt ist, wie schon bisher, davon Abstand genommen worden, in größerem Umfang bei pharmazeutischen Zubereitungen Prüfungen auf Echtheit, Reinheit und Güte einzuführen, einerseits weil sich solche Prüfungen erübrigen, wenn die betreffenden Zubereitungen in den Apotheken selbst aus den nach den Vorschriften des Arzneibuchs geprüften Bestandteilen hergestellt werben, anderseits weil solche Prüfungen, an fertigen Bubereitungen dieser Art angestellt, die ordnungsmäßige Beschaffenheit und Güte nicht oder nur in unzureichendem Maße zu gewährleiften vermögen.

XXII

Den Abmachungen des in Brüssel getroffenen Übereinstommens, betreffend die einheitliche Gestaltung der Vorschriften über stark wirkende Arzueimittel, vom 29. November 1906 ist, wie in der 5. Ausgabe, nach Möglichkeit Rechnung getragen. Jur Kennzeichnung der sinngemäßen Übereinstimmung mit diesen Beschlüssen ist in der Überschrift der in Vetracht kommenden Artikel einer der damals international vereinbarten Namen mit dem Zusatz. ausgenommen worden.

Bei 4 Arzneimitteln, Adeps suillus, Sebum ovile, Spiritus e Vino und Vinum, sind keine eingehenden Angaben über Beschaffenheit, Reinheitsgrad oder Untersuchungsversahren gemacht, sondern es ist auch in der 6. Ausgabe auf die in Betracht kommenden reichsgesetzlichen Bestimmungen hingewiesen worden.

Der Abschnittt »Allgemeine Bestimmungen« hat eine wesentliche Erweiterung erfahren.

In den allgemeinen fachtechnischen Erläuterungen ist in Ziffer 8 eine Anweisung zur Nachprüsung der Fundamentalpunkte des Thermometers und in Ziffer 17 sind kurzgesaßte Hinweise auf die bei der Sterilisation von Gegenständen, Arzueimitteln und Arzueisormen in Vetracht kommenden Verfahren ausgenommen worden.

In dem Unterabschnitt »Untersuchungsversahren« ist vor allem bemerkenswert, daß für die Untersuchungen engere Probierrohre als bisher, 15 mm Weite statt bisher 20 mm, vorgeschrieben sind, und daß, dem allgemeinen Grundsahe

XXIII

۲

ķ

Ĵ

möglichster Sparsamkeit bei dem Verbrauche von Arzneismitteln, Lösungsmitteln und Reagenzien entsprechend, die Untersuchungen im allgemeinen mit je 5 ccm der zu untersuchenden Flüssigkeit oder Lösung, bisher mit je 10 ccm, auszuführen sind.

Für die Auslegung der Begriffe Opaleszenz, opalisierende Trübung, Trübung find Vergleichsreaktionen angegeben worden.

Den praktischen Bedürfnissen entsprechend sind besondere Abschnitte für nachstehende Untersuchungsmethoden neu aufgenommen oder die bereits bestehenden beträchtlich erweitert worden:

Über den Gebrauch und die Einstellung volumetrischer Lösungen sowie die dazu ersorderlichen Gerätschaften; Erläuterungen zu der mitrostopischen und mitrochemischen Untersuchung der Drogen;

über die Bestimmung des ätherischen Öles in Drogen; über die Bestimmung des Siedepunkts;

über das Verbrennen zur Bestimmung des Aschegehalts; über die Bestimmung des unverseifbaren Anteils;

über die Alkoholzahl der Tinkturen und die Prüfung auf Methhlalkohol und Azeton;

endlich wurde ein besonderer Abschnitt für die überaus wichtige Frage der Beschaffenheit und Prüsung der Arzneigläser und Ampullen aufgenommen.

Die Anlagen sind durch Abtrennung des Verzeichnisses der volumetrischen Lösungen und der Indikatoren von dem Ver-

XXIV

zeichnis der Neagenzien (Anlage III) sowie durch Einfügung einer Übersicht über die Veränderungen des Siedepunkts bei Anderung des Lustdrucks (Anlage VII) erweitert worden.

Die bisherige Abersicht über die zwischen 12° und 25° eintretenden Anderungen der spezisischen Gewichte wurde in eine solche der Veränderungen der Dichten zwischen 10° und 25° umgestaltet; zur Erleichterung der Umstellung auf die neuen Werte wurde eine Abersicht über die spezisischen Gewichte bei 15° als besondere Anlage angefügt.

Die bisherige Anlage VIII, das Verzeichnis der neben den amtlichen sonst noch gebräuchlichen Namen der Arzneimittel, ist auf Wunsch der praktischen Apotheker beibehalten, aber erheblich gekürzt worden; das bisherige Verzeichnis der deutschen Arzneimittelnamen (Anlage IX) wurde zu einem vollskändigen Inhaltsverzeichnis ausgestaltet, in das auch die bei den einzelnen Mitteln angeführten Synonyme aufgenommen wurden.

XXV

Allgemeine Bestimmungen

Nachstehend sind zunächst allgemeine Nichtlinien für die Schreibweise der Formeln und diesenigen allgemeinen sachtechnischen Erläuterungen zusammengestellt, die für das Verständnis der betreffenden Bestimmungen in den Einzelartiseln des Arzneibuchs notwendig sind. Der folgende Teil dieser allgemeinen Bestimmungen enthält die Beschreibung von Untersuchungsversahren, die für eine größere Zahl von Artiseln des Arzneibuchs gelten und hier aufgeführt sind, um die jedesmalige Wiederholung bei den betreffenden Artiseln zu vermeiden.

Allgemeine Nichtlinien für die Schreibweise der Formeln

In Ringformeln sind die Bindungen durch einen —, in Verbindungen mit offener Kohlenstoffsette durch einen \cdot gestennzeichnet.

Die Hydroxyl- und die Aminogruppen sind ohne einen · mit dem Radikal verbunden.

Säureradikale, die am Stickstoff hängen, sind in Klammern gesetzt.

Bei Salzen organischer Basen ist die Formel der Base in Klammer gesetzt, die Formel der Säure schließt sich ohne an.

Die Karborylgruppe ist CO2H geschrieben.

Das Kristallwasser ist mit der Formel durch ein + verbunden.

Wo die Anschaulichkeit des Formelbildes es erforderte, ist in einzelnen Fällen von den vorstehenden Richtlinien bewußt abgewichen worden.

XXVI

Allgemeine fachtechnische Erläuterungen

1. Wo in den Vorschriften zur Herstellung oder Prüfung von Arzneimitteln von Teilen die Rede ist, sind darunter Gewichtsteile zu verstehen, sosern nicht im Einzelfall etwas anderes ausdrücklich bestimmt ist.

Prozentangaben beziehen sich ebenso, sosern nichts anderes bestimmt ist, auf Gewichtsprozent.

- 2. Unter Waffer ist bestilliertes Wasser zu verstehen.
- 3. Unter Lösungen sind, soweit nicht etwas anderes ausdrücklich vorgeschrieben oder aus dem Zusammenhange zu entuehmen ist, wässerige Lösungen zu verstehen.
- 4. In den Vorschriften zur Herstellung von Lösungen in einem bestimmten Verhältnis bedeuten die Ausdrücke 1+9, 1+19 usw., daß 1 Teil des Stoffes in 9, 19 usw. Teilen des Lösungsmittels zu lösen ist.
- 5. Die zahlenmäßigen Angaben über die Löslichkeit der einzelnen Stoffe stellen keine wissenschaftlich genauen Werte dar, sind vielmehr den praktischen Bedürfnissen des Apothekers angepaßt worden. Auch die Angabe, daß ein Stoff in einem Lösungsmittel unlöslich ist, ist nicht vom streng wissenschaftlichen, sondern vom praktischen Standpunkt aus zu verstehen.
- 6. Aber die Menge der Rückstände, die beim Verdunsten, Verdampsen oder Verbrennen der Stoffe hinterbleiben muß oder darf, sind nach Möglichseit zahlenmäßige Bestimmungen getroffen worden. Liegt diese Menge unterhalb 0,001 g, so ist sie mit Rücksicht auf die dem Apotheker zur Verfügung stehende Wage als kein wägbarer Kückstand bezeichnet worden.

XXVII

7. Die Angaben über die Dichte beziehen sich, sofern nichts anderes angegeben ist, auf die Temperatur von 20°. Die Dichte bedeutet dabei das Verhältnis der einen gewissen Rauminhalt ausfüllenden Masse der Flüssigkeit bei 20° zu der Masse destilliertes Wasser, die bei 4° den gleichen Rauminhalt hat, also ein Dichteverhältnis, nämlich den Quotient der Dichte der Flüssigkeit bei 20° durch die Dichte des Wassers bei 4°. Die Dichtezahlen geben auch an, wiewiel Gramm 1 ccm Flüssigkeit von 20° im lustleeren Raume wiegen würde. Der Verechnung ist die Formel zugrunde gelegt

$$d = \frac{m}{w} \cdot 0,99703 + 0,0012,$$

worin d die gesuchte Dichte, m das Gewicht der zu unterssuchenden Flüssigkeit und w das Gewicht eines gleichen Raumsinhalts Wasser bezeichnen, beide bei 20° und gewogen in Luft.

Eine Übersicht über die zwischen 10° und 25° eintretenden Beränderungen der Dichten ist in Anlage V gegeben.

Eine Abersicht über die Dichte der Flüssigkeiten bei 15°, bezogen auf die Dichte des Wassers bei 15° als Einheit (= spezissisches Gewicht des D. A. B., 5. Ausgabe), ist in Anlage VI gegeben.

8. Die Temperaturangaben beziehen sich auf das hundertteilige Thermometer. Die Angaben gelten, sosern nichts anderes angegeben ist, für die Temperatur von 20°. Unter Zimmertemperatur ist eine Temperatur von 15° bis 20° verstanden. Es dürfen nur amtlich geprüfte und beglaubigte Thermometer verwendet werden.

Sur Nachprüfung der Fundamentalpunkte des Thermometers, die sich durch thermische Nachwirkung bei der Ausbehnung des Glases im Laufe der Zeit ändern können, ist

XXVIII

nach ber unter 29b gegebenen Vorschrift der Siedepunkt des destillierten Wassers zu bestimmen. Ist t_b der abgelesene Siedepunkt, t_w der dem Varometerstand entsprechende wahre Siedepunkt (s. Anlage VII), so ist zu allen Angaben dieses Thermometers der Wert (t_w-t_b) zuzuzählen oder der Wert (t_b-t_w) abzuziehen.

Gegebenenfalls ist auch der Nullpunkt nachzuprüsen durch Bestimmung des Schmelzpunkts des Eises. Das Thermometer wird die über den Nullpunkt in ein Gesäß mit Wasser getaucht, in dem sich sein gestoßenes Eis besindet, und unter Umrühren sowie zeitweisem Anklopsen des Thermometers gewartet, die der Thermometerstand sich nicht mehr ändert. Beim Ablesen darf das Thermometer nur so weit aus dem Wasser-Eisgemische herausgezogen werden, daß der Nullpunkt gerade sichtbar ist.

Sofern keine besonderen Angaben gemacht sind, und sofern es sich um wässerige Flüssigkeiten handelt, versteht man unter dem Ausdruck kalt Temperaturangaben von etwa 15° bis 20°, unter dem Ausdruck warm solche von etwa 50° bis 60° und unter dem Ausdruck heiß solche von über 80°.

- 9. Unter einem Wasserbad ist, wenn nicht im Einzelfalle die Temperatur des Wassers vorgeschrieben ist, ein Wasserbad mit siedendem Wasser zu verstehen. An Stelle des Wasserbads kann ein Dampsbad benutzt werden, bei dem etwa 100° heißer Wasserdamps zur Verwendung gelangt.
- 10. Die Angaben über die Drehung des polarisierten Lichtstrahls beziehen sich auf Natriumlicht und, wenn nichts anderes angegeben ist, auf eine Temperatur von 20°. Bei den ätherischen Dlen handelt es sich um den unmittelbar ab-

XXIX

gelesenen Drehungswinkel im $100 \, \mathrm{smm} \, \mathrm{sRohr} \, a_{\mathrm{d}}^{20\circ}$, bei Rampser, Stopolaminhydrobromid, Jucker und anderen Stoffen um die spezifische Drehung $[a]_{\mathrm{d}}^{20\circ}$.

11. Die mikroskopischen Größenbestimmungen sind in μ , $1\mu={}^1/_{1000}$ mm, angegeben. Der absolute Wert der Okularmikrometerteilung ist für jede Vergrößerung an einem Objektmikrometer zu bestimmen.

Für Beobachtungen mit der Lupe ist eine solche mit sechsfacher Bergrößerung zu verwenden.

- 12. Das Maß der Zerkleinerung ist in der Weise bestimmt, daß
 - grob zerschnittene Drogen mittels eines Siebes von 4 mm Maschenweite (Nr. 1),
 - mittelfein zerschnittene Drogen mittels eines Siebes von 3 mm Maschenweite (Nr. 2),
 - fein zerschnittene Drogen mittels eines Siebes von 2 mm Maschenweite (Nr. 3),
 - grob gepulverte Arzueimittel mittels eines Siebes von annähernd 0,75 mm Maschenweite (Nr. 4),
 - mittelfein gepulverte Arzneimittel mittels eines Siebes von annähernd 0,30 mm Maschenweite (Nr. 5),
- fein gepulverte Arzneimittel mittels eines Siebes von annähernd 0,15 mm Maschenweite (Nr. 6) hergestellt sein müssen.

Die bei der Herstellung der zerschnittenen Drogen entstehenden seineren Teile sind zu entsernen, wenn die zerschnittenen Orogen als solche abgegeben werden oder zur Bereitung von Teegemischen Verwendung sinden. Werden

XXX

die zerschnittenen Drogen zur Herstellung arzneisicher Zubereitungen mit einem Lösungsmittel ausgezogen, so bürsen die seineren Teile nicht entsernt werden, sosern nicht etwas anderes bestimmt ist. Bei der Herstellung der Pulver in den verschiedenen Feinheitsgraden sind die Arzneimittel unter möglichster Vermeidung zuweitgehender Serkleinerung restlos in die vorgeschriedene Korngröße zu bringen; die dabei entstehenden seineren Teile dürsen ebenso wie die beim Serquetschen von Drogen entstehenden seinen Teile nicht entsernt werden.

- 13. Die Wirkung einiger Arzueimittel, wie weißer Ton, medizinische Kuhle, beruht darauf, daß sie bestimmte Stosse auf ihrer Obersläche absorbieren. Durch geeignete, im Einzelsfall angegebene Versuchsanordnungen ist das Adsorptions, vermögen solcher Arzueimittel zu prüsen.
- 14. Jur Abzählung von Tropfen ist der im Brüsseler Abereinkommen vereinbarte Normal-Tropfenzähler zu verwenden, der 20 Tropfen destilliertes Wasser im Gewichte von 1 g bei einer Temperatur von 15° liefern foll.
- 15. Unter dem bei der Prüfung einiger ätherischer Dle vorgeschriebenen Kassiakölbehen ist ein Standkölbehen von 1000 cam Juhalt mit langem Halse von 0,8 cm innerer Weite und etwa 16 cm Länge zu verstehen, der in ½00 ccm eingeteilt ist.

Unter einem für den gleichen Zweck vorgeschriebenen Azestylierungskölbichen ist ein eiförmiges Rundkölbichen von etwa 100 com Juhalt zu verstehen, das mit einem eingesschlissenen Kühlrohr versehen ist.

16. Bei der Anfertigung der arzneilichen Zubereitungen, wie Extrakte, Teegemische, Salben, Tinkturen usw.,

XXXI

sind, sofern nicht besondere Vorschriften hierfür gegeben sind, die in dem betreffenden allgemeinen Artisel gegebenen Answeisungen zu befolgen.

17. Bei Ausführung der Sterilisation gelten die folgenden Richtlinien.

Sterilisieren heißt einen Gegenstand vollkommen keimfrei machen.

Desinfizieren heißt einen Gegenstand in den Justand versetzen, daß er nicht mehr infizieren kann.

Die Sterilisation ist nach den Regeln der bakteriologischen Technik vorzunehmen. Bei der Ausführung aller Sterilisationen ist es unbedingt erforderlich, daß die Hände, die Kleidung (Arbeitsmantel), Arbeitsgeräte, insbesondere auch Wischtücher und Arbeitstische, sauber sind. Alls steril darf ein Gegenstand nur dann bezeichnet werden, wenn er frei von allen lebenden Mikroorganismen (vegetativen Formen und Dauerformen) ist. Die Sterilisation muß je nach Art des Gegenstandes verschieden ausgeführt werden, und zwar durch direktes Erhigen, durch Erhigen in heißer Luft, durch Auskochen mit Wasser, durch Behandeln mit strömendem oder gespanntem Wasserdamps oder durch keimtötende Stosse.

Die Zeitdauer des Erhitzens wird bei allen Verfahren erst von dem Zeitpunkt an gerechnet, bei dem der Gegenstand oder die Flüssigkeit die vorgeschriebene Temperatur eben angenommen hat.

Gegenstände aus Glas, Porzellan und Metall, insbesondere Arzneigläser, Trichter, Schalen, Reibschalen, werden entweder durch zweistündiges Erhigen im Lufttrockenschrank auf etwa 160°, oder durch halbstündiges Erhigen

XXXII

im strömenden Wasserdamps, oder durch viertelstündiges Erbizen im Autoklaven bei etwa 115° sterilisiert. Auch halbstündiges Auskochen mit etwa 1 prozentiger Natriumkarbonatlösung kann angewendet werden; in diesem Falle ist Nachspülen mit keimfreiem Wasser erforderlich.

Kautschutgegenstände, wie Gummistopfen, werden eine halbe Stunde lang in Wasser oder in 1prozentiger Natriumtarbonatlösung gefocht. Im letzteren Falle ist Abspülen mit feinstreiem Wasser ersorderlich.

Verbandstoffe werden entweder eine Viertelstunde lang mit Agespanntem Wasserdampse von etwa 115° oder eine halbe Stunde lang mit strömendem Wasserdampse behandelt, wobei die Dauer der Erhitzung von dem Zeitpunkt an gerechnet wird, bei dem im Innern des Gegenstandes die vorgeschriebene Lemperatur erreicht ist. Die Verbandstoffe müssen sich dabei in einer Umhüllung besinden, die dem Dampse das Eindringen gestattet und anderseits eine nachträgliche Verunreinigung mit Keimen verhindert.

Papierfilter werden wie Verbandstoffe sterilisiert.

Wasser und solche Lösungen, die durch Erhigen nicht verändert werden, sind entweder eine halbe Stunde lang im schwachen Sieden zu erhalten, oder ebensolange im strömenden Wasserdamps, oder eine Viertelstunde lang im Autoklaven bei etwa 115° zu erhigen.

Glyzerin, Fette, Öle, flüssiges Paraffin werden durch zweistündiges Erhigen auf 120° sterilisiert.

Pulverförmige Arzneimittel, wie weißer Ton, Zinkvxyd, sind bei etwa 160° 2 Stunden lang im Lufttrockenschranke zu erhigen und in bedecktem Gefäße zum Erkalten

XXXIII

stehenzulassen. Die Dauer des Erhigens wird von dem Zeitpunkt an gerechnet, bei dem im Junern des Pulvers die vorgeschriebene Temperatur erreicht ist.

Pulverförmige Arzueimittel, die beim trockenen Erhitzen verändert werden, sind mit Weingeist zu durchseuchten und bei einer 60° nicht übersteigenden Temperatur zu trocknen.

Flüssigkeiten und Lösungen, die bei den vorgenannten Versahren verändert werden, sind durch fraktionierte Sterislisation in einer im allgemeinen für praktische Zwecke außereichenden Weise von Keimen zu befreien. Die fraktionierte Sterilisation wird in der Weise vorgenommen, daß man die Flüssigkeiten oder Lösungen an mindestens 4 auseinandersfolgenden Tagen je 40 bis 60 Minuten lang einer Temperatur von 70° bis 80° ausseht und sie in der Zwischenzeit bei einer Temperatur von etwa 30° hält.

Flüssigkeiten und Lösungen, die bei den vorgenannten Berfahren der Sterilisation verändert werden, können nur unter Beobachtung besonderer Borsichtsmaßregeln durch Filtration vermittels sterilisierter Filterkerzen in ausreichender Weise von Keimen befreit werden. Flüssigkeiten und Lösungen, die nach dem Verfahren der fraktionierten Sterilisation behandelt oder durch Filterkerzen filtriert wurden, können nicht unbedingt als steril bezeichnet werden.

Emulfionen, Aufschwemmungen, Anreibungen pulverförmiger Arzneimittel mit Glyzerin, Fetten, Ölen, flüssigem Paraffin, sowie Lösungen, die schon beim Erwärmen auf 70° bis 80° verändert werden, sind, sosern lettere nicht durch Filtration vermittels Filterferzen soweit als möglich keimfrei gemacht werden, nach den Regeln der aseptischen Arzneibereitung herzustellen, wenn eine regelrechte Sterili-

XXXIV

sation in Anbetracht der einzelnen Bestandteile nicht möglich ist. In diesem Falle sind die zur Zubereitung ersorderlichen Arzneimittel soweit als möglich einzeln zu sterilisieren, mit sterilisierten Geräten zu verarbeiten und in sterilisierte Gesäße einzufüllen. Soweit eine Sterilisation der Geräte nicht möglich ist, sind diese mit steriler Watte und Weingeist zu reinigen.

Arzneizubereitungen, die nach den Regeln der aseptischen Arzneibereitung hergestellt wurden, können nicht unbedingt als steril bezeichnet werden.

Untersuchungsverfahren

- 18. Die Untersuchungen der Arzueimittel sind an Durch-schnittsproben vorzunehmen, die durch forgfältiges Mischen der Gesamtmenge des zu untersuchenden Arzueimittels herzgestellt wurden.
- 19. Die chemischen Untersuchungen sind, soweit anderes nicht bestimmt ist, in Probierrohren von ungefähr 15 mm Weite auszuführen. Soweit im Einzelsalle keine anderen Vorschriften gegeben sind, sind für die einzelnen Untersuchungen 5 cem der zu prüsenden Flüssisseit oder Lösung zu verwenden. Die Beobachtung des Probierrohrinhalts hat von oben her durch die ganze Flüssisseitssschicht hindurch zu erfolgen.
- 20. Für die Auslegung der Begriffe »Opaleszenz«, »opalisierende Trübung«, »Trübung« sind nachstehende Angaben maßgebend.
 - a) Opaleszenz ist das Höchstmaß der Trübung, die entsteht, wenn 5 ccm einer Mischung von 1 ccm $^1/_{100}$ Normal-Salzsäure und 99 ccm Wasser mit 0.5 ccm $^1/_{10}$ Normal-Silbernitratlösung verseht werden. Die Beobachtung

XXXV

ist 5 Minuten nach dem Zusatz der ½10°Normal-Silbernitratlösung gegen eine dunkle Unterlage bei auffallendem Lichte vorzunehmen.

b) Opalisierende Trübung ist das Höchstmaß der Trübung, die entsteht, wenn 5 ccm einer Mischung von 2 ccm ¹/₁₀₀-Normal-Salzsäure und 98 ccm Wasser mit 0,5 ccm ¹/₁₀-Normal-Silbernitratlösung verseht werden. Die Beobachtung erfolgt, wie unter a angegeben ist.

c) Trübung ist das Höchstmaß der Trübung, die entsteht, wenn 5 ccm einer Mischung von 4 ccm $^1/_{100^2}$ Normals Salzsäure und 96 ccm Wasser mit 0.5 ccm $^1/_{10^2}$ Normals Silbernitratlösung versetzt werden. Die Beobachtung erstolgt, wie unter a angegeben ist.

21. Die volumetrischen Lösungen sind vor dem Gebrauche nach den in Anlage III gegebenen Borschriften auf ihren jeweiligen Wirkungswert zu prüsen. Der nach diesen Borschriften zu berechnende Faktor (F) gibt an, wieviel Kubiszentimeter einer Lösung von dem genau vorgeschriebenen Schalte (normal, ½, ½, ½, oder ½,000-normal) einem Rubiszentimeter der zu prüsenden Lösung entsprechen. Dieser Faktor ist unter Angabe des Datums auf der Vorratsschafche zu vermerken. Die bei maßanalytischen Wertbestimmungen jeweils verbrauchte Anzahl Rubiszentimeter ist mit diesem Faktor zu multiplizieren, wodurch man die Anzahl Kubiszentimeter der Titrationsschässississische erhält, deren Gehalt genau der vorgesschriebene (normal, ½, ½, ½,000 oder ½,000-normal) ist.

Soll eine bestimmte Anzahl Kubikzentimeter einer genauen Normal, $^{1}/_{2}$ Normal, $^{1}/_{10}$ Normal, oder $^{1}/_{100}$ Normal, lösung verwendet werden (wenn etwa zurückzutitrieren ist),

XXXVI

 $\label{eq:continuous} \begin{array}{lll} \text{fo ist bei Verwendung einer Lösung von nicht genau dem vorgeschriebenen Schalte die angegebene Anzahl Kubikzentimeter mit $\frac{1}{F}$ zu multiplizieren, um die erforderliche Anzahl Kubikzentimeter dieser Normallösung zu ermitteln.} \end{array}$

22. Bei ben maßanalytischen Bestimmungen sind amtlich geprüfte und beglaubigte Meßgefäße zu ver- wenden.

Für die Benuhung der Meggefäße ist folgendes zu beachten:

- 1. Alle Geräte sollen rein sein. Als unrein zu beanstanden sind Geräte auf Auslauf, bei denen Tropsen während des Auslaufs an der Wandung hängenbleiben, sowie Geräte auf Einguß, wenn der Flüssigkeitsmeniskus sich schlecht ausbildet. Die Geräte können mit Seisenlösung, mit weingeistiger Kalilauge oder mit einer Lösung von 1 Teil Kalinmdichromat in 10 Teilen Schwefelsäure gereinigt werden.
- 2. Bei Kolben und Meßgläsern soll der untere Rand des Meniskus der eingefüllten Flüssigkeit mit der ringförmigen Strichmarke zusammenfallen.
- 3. Bei Büretten und Pipetten läßt man die Flüfsigkeit etwa 1 cm über die oberste Ningmarke aufsteigen und stellt dann durch Ablassen der Flüssigkeit auf die Marke ein. Wegen des Nachlaufs der Flüssigkeit hat man besondere Vorsichtsmaßregeln innezuhalten.
 - a) Pipetten mit einer Marke auf Ausguß hält man fenkrecht und läßt dann die Flüssigkeit von der Marke aus in ein Gefäß ablaufen, und zwar so, daß man die Mündung des Ablaufrohrs der Pipette an die Wandung des Gefäßes anlegt. Hat der zu-

XXXVII

fammenhängende Ausfluß aufgehört, so streicht man die Spize der Pipette an dem Gefäß ab, und zwar, wenn auf der Pipette keine Wartezeit vermerkt ist, nach 15 Sekunden, sonst nach der angegebenen Wartezeit.

- b) Büretten läßt man bei vollständig geöffnetem Hahne frei in das Auffangegefäß ablaufen. Bei Titrationen liest man den erreichten Stand der Flüssigkeit in der Bürette ab, sobald die Titration beendet ist. Will man aber eine bestimmte Menge Normallösung in das Gefäß bringen, so muß man den Ablauf der Flüssigkeit unterbrechen, wenn die Flüssigkeit etwa 5 mm oberhald der Endmarke steht. Nach Ablauf von 30 Sekunden oder der auf der Bürette vermerkten Wartezeit hat man die Flüssigkeit genan auf die Marke einzustellen und die Ablaufspise an dem Gefäß abzustreichen.
- e) Bei Meßpipetten hat man die Ablaufspihe an die Band des Auffangegefäßes zu legen, den Flüssigkeitsstrom zu unterbrechen, wenn die Flüssigkeit etwa 5 mm oberhalb der Endmarke angelangt ist, 15 Sefunden zu warten und dann auf die Endmarke einzustellen.
- d) In den Fällen, in denen Flüssigkeiten mit einer über 0,1 eem hinausgehenden Genauigkeit abgemessen werden sollen, sind Feinbüretten zu verwenden.

Unter einer Feinbürette ist eine Bürette von etwa 60 cm Länge zu verstehen, die 10 ccm Flüssigkeit faßt und deren Skala in ½50 ccm ein=

XXXVIII

geteilt ist. Die Abslußvorrichtung der Feinbürette muß so beschaffen sein, daß etwa 40 Tropsen Wasser 1 com entsprechen.

- 23. Sind bei maßan alhtischen Bestimmungen die zu untersuchenden Stoffe in Weingeist oder Ather zu lösen, so ist das Lösungsmittel vor seiner Verwendung zunächst zu neutralisieren, wobei der Indikator zu benuhen ist, der für die Untersuchung selbst vorgeschrieben ist.
- 24. Für die Gehaltsbestimmungen in Drogen sind diese, sofern nicht etwas anderes vorgeschrieben ist, in lufttrockenem Zustand zu verwenden. Die für den Gehalt an wirksamen Stoffen aufgestellten Forderungen gelten sowohl für die unzerkleinerten als auch für die zerschnittenen und die gepulverten Drogen.
- 25. Für die Untersuchung der Drogen ist noch folgendes zu beachten:
 - a) Ausbrücke wie Glyzerinpräparat, Chloralhhbratpräparat usw. bedeuten, daß seine Schnitte durch Orogen oder kleine Mengen von Pulvern in Glyzerin, Chloralhydratlösung usw. auf dem Objektträger einzulegen und mit einem Deckglaß zu bedecken sind.
 - b) Die Mikrosublimation wird in folgender Weise ausgeführt. Einige kleine, mit der Schere oder dem Messer hergestellte Schnißel einer Droge oder einige Milligramm Pulver werden auf einen Objektträger gebracht, den man auf ein mit Asbesteinlage versehenes Drahtnet oder eine Asbestplatte legt. Auf das eine Ende des Objekträgers legt man ein oder mehrere Stücken Glas, dann bedeckt man mit einem zweiten Objektträger so, daß er mit dem

XXXXX

einen Ende auf den Glasstückhen, mit dem anderen auf dem ersten Objektträger ruht. Seine Unterseite muß sich dann etwa 1 mm über dem Präparate besinden. Die Erhitzung ersolgt durch ein kleines, etwa 1 cm hohes Gassslämmehen, dessen Spize sich etwa 7 cm unter der Alsbestsplatte besinden muß. Der Objektträger mit dem Subslimat wird so oft nach 1 bis 2 Minuten gegen einen anderen umgewechselt, bis kein Subsimat mehr entsteht. Die Untersuchung hat sofort und nochmals nach 24 Stunden stattzusinden.

c) Die Mikrobestillation wird in einem kleinen, auf einem Asbestdrahtnet ober einer Asbestdratte stehenden Glasschälchen vorgenommen, das in gleicher Weise wie bei der Mikrosublimation erhitzt wird. Das Schälchen wird mit einem Uhrglas bedeckt, in das man der besseren Kühlung wegen einige Tropfen Wasser geben kann. Das Destillat sammelt sich als hängender Tropfen an der Unterseite des Uhrglases, von der es auf den Objektträger übertragen wird.

26. Die Bestimmung des ätherischen Öles in Drogen wird in folgender Weise ausgeführt.

Wenn bei einzelnen Drogen nichts anderes angegeben ist, so werden 10 g des Drogenpulvers — unzerkleinerte Drogen sind zunächst in ein grobes Pulver zu verwandeln — in einem Rundkolben von etwa 1 Liter Inhalt mit 300 cem Wasser übergossen und nach Hinzusügung einiger Taxiergranaten, die mit roher Salzsäure gereinigt und mit Wasser nachgespült worden sind, unter Verwendung eines gewöhnlichen, zweimal rechtwinklig gebogenen, etwa 30 cm

langen Destillationsrohrs und eines senfrecht absteigenden, furzen Küblers, dessen Rohr etwa 55 cm und dessen Küblmantel etwa 22 cm lang ift, der Destillation unterworfen. Die Erhibung des Kolbens erfolgt auf dem Drahtnet mit Silfe eines kräftigen Bunsenbrenners. Als Vorlage dient ein Rolben oder Scheidetrichter von etwa 300 ccm Inhalt, den man bei 150 und 200 com mit einer Marke verschen hat. Sobald 150 ccm Deftillat übergegangen sind, wird die Flamme vorübergehend entfernt und nach dem Aufhören des Siedens der Inhalt des Kolbens ohne Löfung der Verschlüsse durch vorsichtiges Umschwenken in drehende Beweaung versett, bis die der Kolbenwand anhaftenden Pulverteilchen wieder in der Aluffigkeit verteilt sind. Sodann wird erneut zum Sieden erhitst, bis nochmals 50 ccm übergegangen find. Hierbei ist die Kühlung vorübergebend abzustellen, falls das Kühlrohr durch Abscheidung von ätherischem Dle verursachte Trübungen erkennen läßt, jedoch nur eben bis zum Verschwinden dieser Trübungen. Ein Sintauchen des Rüblrohrs in das Destillat ist zu vermeiden. Das erhaltene Destillat, etwa 200 ccm, wird im Scheibetrichter mit 60 g Natriumehlorid versett und die Lösung dreimal mit je 20 ccm Ventan ausgeschüttelt. Die vereinigten Ausschüttelungen läßt man einige Minuten lang stehen und führt sie dann in ein acwoaenes, weithalfiges Kölbchen von 100 ccm Inhalt über, wobei genau darauf zu achten ist, daß keine Tröpschen der Salzlösung mit in das Kölbehen gelangen. Das Pentan wird sodann auf einem mäßig erwärmten Wasserbade vorsichtig abbestilliert. Die letzten Anteile des Lösungsmittels entfernt man durch sehr vorsichtiges Einblasen von trockener Luft, sett das Kölbehen eine halbe Stunde lang in den Ersiffator

und stellt das Gewicht sest. Nach weiterem, viertelstündigem Stehenlassen im Exsistator darf der Gewichtsverlust nur wenige Milligramm betragen, andernfalls ist das Kölbehen im Exsistator so lange zu belassen, bis die Disserenz der in viertelstündigen Zwischenräumen erfolgenden Wägungen höchstens 0,002 g beträgt.

27. Die Bestimmung des Schmelzpunfts.

a) Bei allen Stoffen, ausgenommen Tette und fettähnliche Stoffe, und soweit nicht in besonderen Fällen etwas anderes vorgeschrieben ist, wird die Bestimmung des Schmelzpunkts in einem bünnwandigen, am unteren Ende zugeschmolzenen Glasröhrchen von höchstens 1 mm lichter Weite ausgeführt. In dieses bringt man so viel von der fein gepulverten, vorher in einem Exsittator über Schwefelsäure und, wenn nichts anderes vorgeschrieben ist, wenigstens 24 Stunden lang getrockneten Substanz, daß sich nach dem Jusammenrütteln auf dem Boden des Röhrchens eine 2 bis höchstens 3 mm hoch stehende Schicht bilbet. Das Röhrchen wird hierauf an einem geeigneten Thermometer derart befestigt, daß die Substanz sich in gleicher Höhe mit dem Queckfilbergefäße des Thermometers befindet. Darauf wird das Ganze in ein etwa 15 mm weites und etwa 30 cm langes Probierrohr gebracht, in dem sich eine etwa 5 cm hohe Schwefelsäureschicht befindet. Das obere, offene Eude des Schmelzröhrchens muß aus der Schwefelfäureschicht heraußragen. Das Probierrohr setzt man in einen Rundkolben ein, bessen Hals etwa 3 cm weit und etwa 20 cm lang ist, und bessen Kugel einen Inhalt von etwa 80 bis 100 ccm hat. Die Kugel enthält so viel Schwefelfäure, daß nach dem Einbringen des Probierrohrs die Schwefelfäure etwa zwei Drittel des Halses anfüllt. Die

XLII

- Schwefelfäure wird erwärmt und die Temperatur von 10° unterhalb des zu erwartenden Schmelzpunkts ab, soweit nichts anderes vorgeschrieben ist, so langsam gesteigert, daß zur Erhöhung um 1° mindestens eine halbe Minute ersorderlich ist. Die Temperatur, bei der die undurchsichtige Substanz durchsichtig wird und zu durchsichtigen Tröpschen zusammenssließt, ist als der Schmelzpunkt anzusehen.
- b) Die Bestimmung des Schmelzpunkts der Kette und der fettähnlichen Stoffe wird in einem dunnwandigen, an beiben Enden offenen Glasröhrchen von etwa 1 mm lichter Weite ausgeführt. In dieses bringt man so viel des zu untersuchenden und nötigenfalls zu schmelzenden Fettes, daß es eine etwa 1 cm hoch auf dem Boben stehende Schicht bildet. Bei Anwendung geschmolzenen Fettes läßt man das Röhrchen minbestens 24 Stunden lang bei niedriger Temperatur (etwa 10°) liegen, um das Fett völlig zum Erstarren zu bringen. Erst dann ist das Röhrchen mit einem geeigneten Thermometer zu verbinden und in ein etwa 30 mm weites Probierrohr zu bringen, in dem sich das zum Erwärmen dienende Waster befindet. Das Erwärmen nuß allmäblich und unter häufigem Umrühren des Waffers geschehen. Der Wärmegrad, bei dem das Fettfäulchen durchsichtig wird und in die Höhe schnellt, ist als der Schmelzpunkt anzusehen.
- 28. Zur Bestimmung des Erstarrungspunkts werden etwa 10 g des zu untersuchenden Stoffes in einem Prodierrohr, in dem sich ein geeignetes Thermometer besindet, vorsichtig geschmolzen. Durch Sintauchen in Wasser, dessen Temperatur etwa 5° niedriger als der zu erwartende Erstarrungspunkt ist, wird die Schnelze auf etwa 2° unter den Erstarrungspunkt abgekühlt und darauf durch Rühren mit dem

XLIII

Thermometer, nötigenfalls durch Einimpfen eines kleinen Kristalls des zu untersuchenden Stoffes, zum Erstarren gebracht. Die während des Erstarrens beöbachtete höchste Temperatur ist als der Erstarrungspunkt anzusehen.

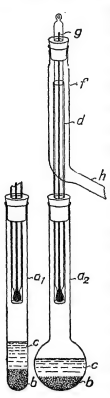
29. Die Bestimmung des Siedepunkts. Unter dem Siedepunkt einer Flüssigkeit versteht man im allgemeinen diesenige Temperatur, bei der ihr Dampsdruck gleich dem Luftdruck ist. Die in den einzelnen Artikeln angegebenen Siedepunkte beziehen sich auf den Luftdruck von 760 mm Duecksilber. Für die hiervon abweichenden Barometerskände zwischen 650 und 800 mm enthält die Anlage VII eine Tabelle der zugehörigen Siedepunkte.

Zur Bestimmung des Siedepunkts kommen zwei Verfahren zur Anwendung.

a) Soll burch die Untersuchung lediglich die Joentität eines Arzneimittels festgestellt werden, so bedient man sich des zur Bestimmung des Schmelzpunkts unter 27a beschriebenen Apparats, indem man an dem Thermometer in der gleichen Weise, wie oben beschrieben, ein dünnwandiges, an einem Ende zugeschmolzenes Glasröhrchen von 3 mm lichter Weite besestigt und in dieses 1 dis 2 Tropsen der zu untersuchenden Flüssigkeit sowie — zur Verhütung des Siedeverzugs — ein unten offenes Kapillarröhrchen gibt, das in einer Entsernung von 2 mm vom eintauchenden Ende eine zugeschmolzene Stelle hat. Man versährt alsdann weiter wie dei der Bestimmung des Schmelzpunkts. Die Temperatur, bei der aus der Flüssigkeit eine ununterbrochene Reihe von Bläschen aufzusteigen beginnt, ist als der Siedepunkt anzusehen.

XLIV

b) Soll durch die Bestimmung des Siedepunkts der Reinheitsgrad eines Stoffes sestgestellt werden, so ist der Stoff aus dem nachfolgend beschriebenen und abgebildeten Apparate



zu bestillieren. Als Siedegefäß wird für die verschiedenen, nachstehend genauer unterschiedenen Zwecke entweder das Siederohr a. verwendet oder der Siedekolben a. Siederohr a_1 besteht aus einem ftarf= wandigen Probierrohr von 180 mm Höhe und 20 mm lichter Weite, während der Siedekolben a2 aus einem ähnlichen Rohre besteht, das am unteren Ende zu einer Rugel von etwa 5 cm Durchmesser ausgeblasen ist. Zunächst wird in das Siedegefäß a_1 ober a_2 eine etwa 2 cm hohe Schicht trockene Taxiergranaten d, die einen Durchmesser von 2 bis 2,5 mm haben und mit rober Salzfäure gereinigt worden find, ober ein Siedestäbehen gebracht. werden etwa 15 ccm ber zu prüfenden Flüssigkeit in das Siedegefäß gebracht. Auf bem Siedegefäße wird mittels eines Korkes ber Siedeaufsatz befestigt. Dieser besteht aus

einem Dampfrohr d von 9 mm lichter Weite und etwa 210 mm Höhe, dessen oberer Teil von dem angeschmolzenen Dampsmantel f von etwa 20 mm Weite und 140 mm Länge umgeben ist. Das obere, etwas verzüngte Ende des Dampsmantels ist mit einem Korke verschlossen, in dem das Thermometer g befestigt wird. An dem unteren Ende des Dampsmantels ist ein Abzugsrohr h von etwa 210 mm Länge angebracht.

XLV

Ausführung der Bestimmungen bei Flüssigkeiten, die unterhalb 100° sieden.

Das Siederohr a₁ ist in die Mitte einer Asbestplatte von 100 mm Seitenlänge, die an dieser Stelle eine runde Öffnung von 20 mm Durchmesser hat, zu stellen. Diese Öffnung ist von unten durch ein Messingdrahtnetz von etwa 1 mm Maschenweite zu schließen. Die Flammenhöhe ist so zu regeln, daß Ather in schwachem, die übrigen Flüssigkeiten in lebhaftem Sieden erhalten werden. Das Abzugsrohr ist während der Destillation mit einem Kühler zu verbinden.

Ausführung der Bestimmungen bei Flüssigkeiten, bie oberhalb 100° fieden.

Der Siedekolben a_2 ist auf ein Messingdrahtnet von etwa 3 mm Maschenweite zu stellen. Die Flammenhöhe ist so zu regeln, daß nach vorsichtigem Anwärmen die Flüssigkeiten zu außerordentlich lebhaftem Sieden erhitt werden. Sobald die ersten Tropfen übergehen, ist die Flamme derart zu verkleinern, daß in der Minute etwa 60 Tropfen überdestillieren. Das Abzugsrohr ist während der Destillation mit einem Kühlrohr zu verbinden.

Bei diesen Bestimmungen muß fast die gesamte Flüssigkeitsmenge innerhalb der im Einzelfall angegebenen Temperaturgrenzen übergehen. Vorlauf und Rückstand dürfen nur ganz gering sein.

Bei der Prüfung von Flüssigkeiten wie Petroleumbenzin, rohes Kresol usw., bei denen innerhalb gewisser Temperaturgrenzen bestimmte Anteilsmengen übergehen sollen, sind als Siedegefäße die üblichen

XLVI

Fraktionierkölbchen zu verwenden. Das Erhigen ist bann bei Flüssigkeiten, die unterhalb 75° sieden, auf bem Wasserbade vorzunehmen, in den übrigen Fällen über freier Flamme auf dem Drahtneße.

30. Der nach dem Verbrennen hinterbleibende Rücksftand wird in folgender Weise ermittelt.

Eine dem Einzelfall angemessene Menge Substanz wird in einem ausgeglühten und gewogenen, schräg gestellten Tiegel durch eine mäßig starke Klamme verascht. In den Källen, in denen sich bei der Veraschung schwer verbrennliche Kohle bildet, wird, um die Verbrennung der Hauptmenge der Rohle zu beschleunigen, die Flamme mehrmals für kurze Zeit entfernt. Wird durch fortgesetztes, mäßiges Erhitzen eine weitere oder völlige Veraschung nicht erreicht, so wird die Kohle mit heißem Wasser übergossen und der gesamte Tiegelinhalt burch ein Kilter von bekanntem Aschengehalte filtriert. Das Filter wird mit möglichst wenig Wasser nachgewaschen, mit bem barauf verbliebenen Rückstand in den Tiegel gebracht, barin getrocknet und verascht. Sobald keine Kohle mehr fichtbar und der Tiegel erkaltet ist, wird das Filtrat und das zum Nachspülen benutzte Waschwasser in dem Tiegel auf dem Wasserbad eingedampft. Der nunmehr verbliebene Rückstand wird nochmals kurze Zeit schwach geglüht und nach bem Erkalten bes Tiegels gewogen. Von dem ermittelten Gewicht ift der Aschengehalt des Filters abzuziehen.

Bei der Veraschung von Drogen wird, sofern bei den einzelnen Artikeln nichts anderes vorgeschrieben ist, in folgender Weise versahren.

Ein Porzellautiegel wird bis zu etwa einem Drittel mit gereinigtem Sande gefüllt, geglüht und nach halbstündigem

XLVII

Stehen im Exfiktator gewogen. Die Reinigung des Sandes hat in der Weise zu geschehen, daß man Seesand mit Salzfäure digeriert und dann mit Waffer vollkommen auswäscht; hierauf wird der Sand getrocknet und geglüht. zu veraschenden Substanz schichtet man 0,5 g bis 2 g auf ben Sand, wägt genau, mischt mit einem Glasstab ober Silberspatel die Substanz unter den Sand und wischt den Glasstab oder Spatel mit einer Kederfahne über dem Liegel ab. Die Verbrennung leitet man unter Schrägstellung des Tiegels vom Rande des letteren aus mit möglichst kleiner Klamme ein und schiebt, indem man die Flamme vergrößert, allmählich den Brenner nach dem Boden des Tiegels hin. In den meisten Källen geht auf diese Weise die Veraschung glatt und rasch vor sich, was an der Farbe des Sandes leicht zu erkennen ist. Berascht die Substanz sehr träge, so läßt man erkalten, bringt durch Schräghalten bes Tiegels und leichtes Gegenklopfen den Inhalt in die Lage, daß er einen Teil des Ticgelbodens frei läßt. Auf diesen träufelt man nun 5 bis 10 Tropfen rauchende Salpetersäure, bringt den Sand wieder in horizontale Lage und erhibt auf einer Asbestplatte über ganz kleiner Flamme bis zur Trockne und glüht alsbann über freier Flamme. Nun mischt man den erfalteten Tiegelinhalt mit etwas gepulverter Oxalfäure, glüht nochmals kurze Zeit und wägt nach halbstündigem Stehenlassen im Exsikkator.

Den Sand kann man wiederholt zu Veraschungen benutzen. Bei Safran empsiehlt es sich, diesen erst auf dem Sande zur Verkohlung zu bringen und dann nach genügender Abkühlung die Kohle unter den Sand zu mischen.

XLVIII

- 31. Bestimmung von Säuregrad, Säurezahl, Berseifungszahl, Esterzahl.
- a) Unter Säuregrad eines Fettes ober Öles versteht man die Anzahl Rubikzentimeter Normal-Kalilauge, die notwendig ist, um die in 100 g Fett ober Öl vorhandene freie Säure zu neutralisieren.

Jur Bestimmung der freien Säure werden 5 bis 10 g Fett oder DI in 30 bis 40 ccm einer säurefreien Mischung gleicher Raumteile Ather und absoluten Alkohols gelöst und mit $^{1}/_{10^{2}}$ Normal-Kalilauge unter Zusat von 1 ccm Phenolphthaleinlösung als Indisator titriert. Scheidet sich während der Titration ein Teil des Fettes oder Öles aus, so muß ein weiterer Zusat von Ather-Alsoholmischung erfolgen.

b) Die Säurezahl gibt an, wieviel Milligramm Kaliumhydroxyd notwendig find, um die in 1 g Wachs, Walrat, Harz oder Balfam vorhandene freie Säure zu neutralisseren.

Die Bestimmung wird nach den bei den einzelnen Artikeln gegebenen Vorschriften ausgeführt. Die Mengen sind genau zu wägen.

c) Die Verseifungszahl gibt an, wieviel Milligramm Kaliumhydrogyd zur Vindung der in 1 g Fett, Dl, Wachs oder Balsam enthaltenen freien Säure und zur Verseifung der Ester verbraucht sind. Die Mengen sind genau zu wägen.

Die Bestimmung der Verseifungszahl wird, sofern bei einzelnen Artikeln nicht besondere Vorschriften gegeben sind, in folgender Weise ausgeführt.

Man wägt 1 bis 2 g bes zu untersuchenden Stoffes in einem Kölbehen aus Jenaer Glas von 150 ccm Inhalt ab, setzt 25 ccm weingeistige ¹/2-Normal-Kalilauge hinzu, verschließt das Kölbehen mit einem durchbohrten Korke, durch

XLIX

dessen Öffnung ein 75 cm langes Kühlrohr aus Kaliglas führt, erhigt die Mischung unter häusigem Umschwenken auf dem Wasserbad und erhält sie etwa eine halbe Stunde lang im schwachen Sieden, dis die Flüssigkeit klar geworden ist. Um die Verseisung zu vervollständigen, mischt man den Kolbensinhalt durch wiederholtes, vorsichtiges Umschwenken, wobei darauf zu achten ist, daß die Flüssigkeit nicht an den Kork oder das Kühlrohr spritzt. Man titriert alsdam in der noch heißen Lösung nach Zusatz von 1 cem Phenolphthaleinlösung sofort mit ½-Normal-Salzsäure den Überschuß an Kalilauge zurück (1 cem ½-Normal-Salzsäure = 28,055 mg Kaliumshydrogyd, Phenolphthalein als Indikator).

Bei jeder Versuchsreihe sind mehrere blinde Versuche in gleicher Weise, aber ohne Unwendung des betreffenden Stoffes auszuführen, um den Wirkungswert der weingeistigen Kalisange gegenüber der ¹/₂-Normal-Salzsäure sestzustellen.

d) Die Esterzahl gibt an, wieviel Milligramm Kaliumhubrogyd zur Verseisung der in 1 g ätherischem Dle, Wachs usw. vorhandenen Ester verbraucht sind. Die Mengen sind genau zu wägen.

Die Esterzahl ergibt sich somit als Differenz zwischen Versieifungs- und Säurezahl.

Die Bestimmung der Esterzahl erfolgt nach der im Einzelsfalle gegebenen Vorschrift.

- e) Für die Bestimmung der unverseifbaren Anteile in Olen ist nachstehende Vorschrift anzuwenden.
- 10 g Öl werden mit 5 g Kaliumhydrogyd und 50 ccm Weingeist verseift; die Seisenlösung wird mit 60 ccm Wasserverdünnt und dreinial mit je 30 ccm Petroläther ausgeschüttelt. Die mit Wasser gewaschene Petrolätherlösung wird

verdunstet, der Rückstand nochmals mit weingeistiger Kalilauge verseift und die Seisenlösung in der gleichen Weise mit Wasser verdünnt und mit Petroläther ausgeschüttelt. Die durch Schütteln mit Kalziumsulfatlösung von den letzen Seisenanteilen befreite Petrolätherlösung wird verdunstet, der Rückstand getrocknet und gewogen.

32. Die Jodzahl gibt an, wieviel Teile Jod der von 100 Teilen Fett oder Ol gebundenen Brommenge unter den Bedingungen des nachstehenden Verfahrens äquivalent sind.

Man bringt von Ketten oder Ölen mit vermutlichen Jodzahlen von 200 bis $150 = 0.15 \,\mathrm{g}$ bis $0.2 \,\mathrm{g}$, von $150 \,\mathrm{bis}$ 100 = 0.2 g bis 0.3 g, von 100 bis 50 = 0.3 g bis 0.6 g, von 50 bis 20 = 0.6 g bis 1.0 g, mit kleineren Jodanhlen = 1 g bis 2 g in eine Flasche von etwa 200 ccm Inhalt mit eingeschliffenem, gut schließendem Glasstopfen, der durch Bestreichen mit konzentrierter Phosphorsäure abgedichtet wird, und löst das Kett oder Öl in 10 ccm Tetrachlorkohlenstoff, nötigenfalls unter vorsichtigem Erwärmen, auf. Die Mengen find genau zu wägen. Dann läßt man bei Zimmertemperatur aus einer Dipette 50 com 1/10-Normal-Kaliumbromatlöfung zufließen, fügt 1 g grob gepulvertes Kaliumbromid und 10 ccm verdünnte Salzfäure hinzu, verschließt die Flasche schnell, schüttelt fräftig durch, bis das Kaliumbromid vollständig in Lösung gegangen ist, und läßt das Gemisch 2 Stunden lang im Dunkeln stehen, wobei in der ersten Stunde mehrmals umzuschütteln ift. Nach dieser Zeit ist die Reaktion im allgemeinen beendet; bei trocknenden Dlen oder Tranen jedoch ist eine 20stündige Einwirkungsdauer erforderlich. Man fügt dam unter vorsichtigem Lüften des Glasstopfens

genau 10 ccm etwa ½-Normal-Natriumarsenitlösung hinzu, schüttelt um, bis Entfärbung eingetreten ist, setz 20 ccm rauchende Salzsäure hinzu und titriert unter Umschwenken mit ½-10-Normal-Kaliumbromatlösung bis zum Austreten einer eben sichtbaren, schwach blaßgelben Färbung. Die Titration muß bei auffallendem, gutem Tageslichte vor einem ummittelbar hinter den Glaskolben oder die Flasche gehaltenen weißen Papierblatt außgeführt werden.

Wird die Titration bei ungünstigem Tageslicht ober bei Lampenlicht ausgeführt, so setzt man der entfärbten, sauren Lösung 2 Tropsen Indigokarminlösung hinzu und titriert unter lebhaftem Umschwenken mit ½10°Normal-Raliumbromatlösung bis zur Entfärbung unter Verwendung einer weißen Unterlage. Sobald die Lösung während der Titration blasser wird, setzt man noch 1 Tropsen des Indikators hinzu; das Reaktionsgemisch ist gegen Ende der Titration vor jedem weiteren, tropsenweisen Zusatz der Raliumbromatlösung einige Male umzuschütteln.

Bei jeder Versuchsreihe sind mehrere blinde Versuche zur Feststellung des Wirkungswerts der etwa $^1/_2$ Normal-Natrium-arsenitlösung gegenüber der $^1/_{10}$ -Normal-Raliumbromatlösung in der Weise auszusühren, daß man 10 ccm Tetrachlorkohlensstoff, 25 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Raliumbromatlösung, 25 ccm Wasser, 1 g grob gepulvertes Raliumbromid und 10 ccm verdünnte Salzsäure in der oben angegebenen Weise und unter den gleichen Zeitverhältnissen im Dunkeln auseinander einwirken läßt; dann gibt man aus einer Pipette 10 ccm der etwa $^1/_2$ -Normal-Natriumarsenitlösung und 20 ccm rauchende Salzsäure hinzu und titriert mit $^1/_{10}$ -Normal-Raliumbromatlösung.

Die Jodzahl (Jodbromzahl) berechnet sich nach dem Ansatz $\frac{(a-b)\cdot 1,2692}{f}$

hierbei bedeuten a die bei der Bestimmung der Jodzahl des Fettes oder Sles verbrauchte (50 ccm, vermehrt um die bei der Titration zugesetzte) Anzahl Kubifzentimeter $^1/_{10}$ ·Normal-Kaliumbromatlösung, d die beim blinden Versuche verbrauchte (25 ccm, vermehrt um die bei der Titration zugesetzte) Anzahl Kubifzentimeter $^1/_{10}$ ·Normal-Kaliumbromatlösung, f die augewandte Fett- oder Slmenge in Gramm.

Es ist darauf zu achten, daß die durch das Fett gebundene und die nicht gebundene Brommenge annähernd gleich groß sind, d. h. (a — b) soll annähernd 25 betragen; andernfalls ist zum mindesten bei höheren Jodzahlen die Bestimmung unter Verwendung entsprechend größerer oder kleinerer Fett- oder Ölmengen zu wiederholen.

Da bei diesen Bestimmungen die geringsten Bersuchssehler auf das Ergebnis von merklichem Einfluß sind, ist peinlich genaues Arbeiten und die Anstellung von Doppelversuchen erforderlich.

33. Die Bestimmung der Alkoholzahl in Tinkturen und die Prüfung auf Methylalkohol — Methanol — und Azeton ersolgen nach den nachstehenden Vorsehriften.

Bur Bestimmung der Alkoholzahl in Tinkturen bedient man sich des zur Bestimmung des Siedepunkts unter 29 b beschriebenen Apparats mit dem Siedekolden az und angeschlossenem Kühler. Hierbei wird das untere Ende des Kühlers mit einem Vorstoß, dessen oberer Teil bei 1,3 cm lichter Weite 2,5 cm und dessen unterer Teil bei 0,5 cm lichter . Weite 15 cm lang ift, berart verbunden, daß der absteigende Teil des Vorstoßes senkrecht steht. In den Siedekolben wird zur Verhätung des Siedewerzugs ein Siedestäbehen gegeben. Als Vorlage dient ein in $^1/_{10}$ com eingeteilter Glaszylinder von 25 ccm Juhalt.

Der Siedekolben wird, fosern nicht besondere Vorschriften gegeben sind, mit einer Mischung von 10 g der zu prüsenden Tinktur und 5 g Wasser beschiekt. Darauf wird mit schwach erzentrisch gestellter Flamme das in der Mitte der Albestplatte besindliche Drahtnetz derart erhitzt, daß es in seiner ganzen Ausdehnung rotzlühend wird. Bei beginnendem Sieden ist die Höshe der Flamme so einzustellen, daß die Flüssigkeit gleichmäßig und start siedet. Bei den mit verdünntem Weingeist bereiteten Tinkturen sind etwa 11 cem, bei den mit Weingeist bereiteten etwa 13 cem, bei Tinetura Opii crocata und Tinetura Opii simplex etwa 9 cem abzudestillieren.

Das in dem Glaszylinder aufgefangene Destillat wird mit so viel Kaliumkarbonat kräftig durchgeschüttelt, daß eine mindestens 0,5 cm hohe Schicht von Kaliumkarbonat ungelöst bleibt. Bei den mit verdünntem Weingeist bereiteten Tinkturen sind etwa 6 g bis 7 g — bei den Opiumtinkturen etwas mehr —, bei den mit Weingeist bereiteten Tinkturen etwas mehr —, bei den mit Weingeist bereiteten Tinkturen etwa 3 g bis 4 g Kaliumsfarbonat zusgeseht, so sindet seine scharfe Scheidung der Flüssigkeiten statt. In diesem Falle ist mit einigen Tropsen Wasser erneut durchzuschütteln, dis dei ruhigem Stehen eine scharfe Scheidung eintritt.

Nach dem Abkühlen auf 20° durch halbstündiges Einstellen in Wasser von 20° wird die Anzahl Kubikzentimeter der oberen, alkoholischen Schicht abgelesen = Alkoholischen

LIV

Durch Multiplikation der Alkoholzahl mit 7,43 erhält man, bei den mit absolutem Alkohol, Weingeist oder Weingeist und Wasser bereiteten Tinkturen den Alkoholgehalt der Tinktur in Gewichtsprozenten.

Jur Prüfung auf Methylalkohol und auf Azeton wird die bei der Bestimmung der Alkoholzahl erhaltene, alkoholische Schicht erneut in dem hierbei verwendeten Apparate der Destillation unterworfen. Die ersten 2 com dieses Destillats werden dann zu den nachstehenden Prüfungen verwendet.

- a. Prüfung auf Methylalfohol. Der eine Rubitzentimeter dieses Destillats wird mit 4 cem verdünnter Schwefelfäure gemischt. Die Mischung wird unter guter Kühlung und stetem Umschütteln nach und nach mit 1 g fein zerriebenem Kaliumpermanganat versett. Sobald die Vivlettfärbung verschwunden ist, wird durch ein kleines, trockenes Filter filtriert und das meist schwach rötlich gefärbte Filtrat einige Sekunden lang schwach erwärmt, bis es farblos geworden ist. Nach dem Erkalten gibt man aus einer Pipette 3 bis 5 Tropfen der Flüssigkeit zu 0,5 ccm einer frisch bereiteten und gut gekühlten Lösung von 0,02 g Guajakol in 10 ccm Schwefelfäure, die sich auf einem auf weißer Unterlage ruhenden Uhrglas befindet, indem man dabei die Ausflußöffnung der Pipette der Oberfläche der Guajakollösung soweit als möglich nähert. Innerhalb 2 Minuten darf keine rosarote Kärbung eintreten (Methylaskohol).
- b. Prüfung auf Azeton. Der andere Rubikzentimeter des Destillats wird mit 1 ccm Natronlauge und 5 Tropsen Nitroprussidnatriumlösung versett. Hierbei darf keine Rotsärbung auftreten, die nach sosortigem Jusat von 1,5 ccm verbünnter Essigsäure in Violett übergeht (Azeton, roher Holzgeist).

34. Die Prüfung der Gläser für Arzneimittel zum inneren Gebrauch und für Arzneimittel, die in der Form von Einspritzungen usw. den zum inneren Gebrauche bestimmten gleich zu erachten sind, hat in nachfolgender Weise zu geschehen.

a. Arzneigläser. Die Arzneigläser werden zu drei Viertel mit einer wässerigen Flüssigkeit, die in 1000 ccm 1 ccm ½ Normal-Salzsäure und 5 Tropsen Methylrotlösung enthält, gefüllt und eine halbe Stunde lang im siedenden Wasserbad erhitzt. Nach dieser Zeit darf die rote Farbe der Flüssigkeit nicht vollständig verschwunden sein.

b. Ampullengläser für Lösungen von Alkaloidsalzen. 5 g des grob zertrümmerten Ampullenglases werden mit 100 ccm Wasser, 0,3 ccm ½100° Normal Salzsäure und 1 Tropfen Methylrotlösung in einem mit destilliertem Wasser ausgesochten Kolben aus Jenaer Glas eine halbe Stunde lang im siedenden Wasserbad erhitt. Nach dieser Zeit darf die rote Farbe der Flüssigkeit nicht vollständig verschwunden sein.

•			
		`	•
•			
	•		

Die einzelnen Artikel in der alphabetischen Reihenfolge der lateinischen Namen

		-	
		,	
	•		

Acetanilidum — Azetanilid Antifebrin

C₆H₅NH(CO·CH₃) Mol.=Gew. 135,08

Weiße, glänzende Kristallblättchen. Azetanilid ist geruchloß, schmeckt schwach brennend und ist in etwa 230 Teilen Wasser von 20°, in 22 Teilen siedendem Wasser, in 4 Teilen Weingeist sowie in 50 Teilen Ather und in 8 Teilen Chlorosorm löslich.

Schmelzpunkt 113° bis 114°.

Beim Erhitzen von 0,1 g Azetanilid mit 5 ccm Kalilauge tritt der Geruch des Anilins auf; wird die Flüssigkeit nach Jusatz einiger Tropfen Chloroform von neuem erhitzt, so tritt der widerliche Jsonitrilgeruch auf. Werden 0,2 g Azetanilid mit 25 bis 30 Tropfen Salzsäure etwa 2 Minuten lang gekocht, und wird dann die Lösung mit 1 Tropfen verslüssigtem Phenol, 5 ccm Wasser und 1 bis 2 ccm Chlorkalklösung versetzt, so färbt sich das Gemisch schmutzig-violettblau; wird alsdann Ammoniaksüssigsigkeit im Überschusse hinzugefügt, so tritt eine indigoblaue Färbung ein.

Schüttelt man 10 com Wasser mit 0,5 g Azetanilid etwa 1 Minute lang, so darf das Filtrat Lackmuspapier nicht röten (Essigsäure) und darf durch 1 Tropfen verdünnte Eisenchloriblösung (1 + 9) nur gelb gefärbt werden (Anilinsalze, Phenole, Phenyldimethylpyrazolon). 0,1 g Azetanilid muß sich in 1 com Schwefelsäure ohne Färbung lösen (fremde organische Stoffe). Beim Schütteln von 0,1 g Azetanilid mit

1 ccm Salpetersäure darf keine Färbung auftreten (Phenazetin und verwandte Stoffe).

0,2 g Azetanilid bürfen nach dem Verbreunen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,5 g. Größte Tagesgabe 1,5 g.

Acetonum — Azeton

CH3 · CO · CH3 Mol. - Gew. 58,05

Klare, farblose, flüchtige, leicht entzündbare Flüssigkeit, die sich in Wasser, Weingeist, Ather und in Chlorosorm in jedem Verhältnis löst. Azeton riecht eigenartig und schmeckt brennend.

Siedepunft 55° bis 56°.

Dichte 0,790 bis 0,793.

Versetzt man 10 ccm ber wässerigen Azetonlösung (1 + 199) mit 5 ccm Nitroprussidnatriumlösung und 1 ccm Natronslauge, so färbt sich die Mischung rot; setzt man nun Essigsäure im Überschusse hinzu, so entsteht eine karminrote Färbung.

Azeton darf Lackmuspapier nicht röten und muß sich im gleichen Raumteil Wasser flar lösen. Werden 10 com Azeton nach dem Verdünnen mit 10 com Wasser in einem Glasstöpselzhlinder mit 2 com ammoniafalischer Silberlösung versetzt, so darf die Flüssigfeit beim Stehen im Dunkeln innerhalb einer halben Stunde höchstens eine schwach bräunliche Färbung annehmen (Albehyde). Versetzt man 10 com Azeton mit 1 Tropsen Kaliumpermanganatlösung, so darf die Rotsfärbung innerhalb einer Viertelstunde nicht vollständig vers

schwinden (fremde organische Stoffe). Wird die Lösung von 1 cem Azeton in 5 cem Wasser in einem weiten Prodierrohr mit 2,5 cem Kaliumpermanganatlösung (1 + 49) und 0,2 cem Schweselsäure gemischt, nach 3 Minuten mit 0,5 cem gesättigter Ogalsäurelösung geschüttelt und sodann mit 1 cem Schweselsäure und 5 cem Schiss Reagens verseht, so darf innerhalb 3 Stunden keine Blaus oder Violettsfärbung eintreten (Methylalsohol). Wird eine Mischung von 20 cem Azeton, 30 cem Wasser und 10 cem Normal-Kalilauge 1 Stunde lang am Rückslußkühler erhigt und hierauf nach Zusah von Phenolphthaleinlösung mit Normal-Salzsäure dis zum Verschwinden der Rotsärbung titriert, so müssen hierzu 10 cem verbraucht werden (Ester).

10 ccm Azeton dürsen nach dem Verdampfen keinen wägsbaren Rückstand hinterlassen.

Acetum — Effig

Gehalt 6 Prozent Essigsäure (CH3·CO2H, Mol. Gew. 60,03). Durch Essiggärung oder durch Verdünnen von Essigsäure mit Wasser erhaltene, klare, farblose oder schwach gelbliche, sauer riechende und schmeckende Flüssigkeit. Essig wird nach dem Neutralisieren mit Natronlauge durch einige Tropsen Eisenchloridlösung tiefrot gefärbt.

Essig darf durch 3 Tropfen Natriumsulsidssung nicht verändert werden (Schwermetallsalze). 20 ccm Essig müssen nach Zusatz von 0,5 ccm Bariumnitratlösung und 1 ccm ¹/10⁵Normal-Silbernitratlösung ein Filtrat geben, das weder durch Bariumnitrat- noch durch Silbernitratlösung verändert wird (unzulässige Mengen Schwefelsäure oder Salzsäure).

Wird eine Mischung von 2 com Essig und 2 com Schweselssäure nach dem Erkalten mit 1 com Ferrosulfatlösung überschichtet, so darf sich zwischen den beiden Flüssigkeiten keine gefärbte Zone bilden (Salpetersäure). 10 g durch Verdännen von Essigsäure erhaltener Essig dürsen nach dem Verdampsen keinen Rückstand hinterlassen; die gleiche Menge durch Essigsgärung gewonnener Essig darf höchstens 0,05 g Rückstand hinterlassen; dieser darf weder scharf noch bitter schmecken und muß eine alkalisch reagierende Usche hinterlassen (freie Mineralsäuren).

Gehaltsbestimmung. Zum Neutralisieren von $10\,\mathrm{g}$ Essig müssen $10\,\mathrm{com}$ Normal-Kalilauge verbraucht werden, was einem Gehalte von 6 Prozent Essigsäure entspricht (1 ccm Normal-Kalilauge $=0,06003\,\mathrm{g}$ Essigsäure, Phenolphthalein als Indikator).

Acetum pyrolignosum crudum — Roher Holzessig

Gehalt mindestens 8,4 Prozent Essigsäure ($\mathrm{CH_3 \cdot CO_2 H_2}$) Mol.-Gew. 60,03).

Braune, nach Teer und Essigsäure riechende, sauer und etwas bitter schmeckende Flüssigkeit, aus der sich beim Aufbewahren teerartige Stoffe abscheiden.

Mit gleichen Teilen Wasser verdünnter roher Holzessig Darf nach dem Filtrieren durch Bariumnitratlösung (Schwefelfäure) nicht sofort verändert und durch Silbernitratlösung (Salzfäure) höchstens opalisierend getrübt werden; auch darf durch 3 Tropsen Natriumsulsidlösung keine Veränderung (Schwermetallsalze) und durch Kaliumserrozvanidlösung höchstens eine Anderung der Farbe, aber keine Fällung (unzuläffige Menge Sisensalze) hervorgerufen werden.

Gehaltsbestimmung. 10 g Holzessig dürsen nach Zusat von 14 ccm Normal-Kalilauge Lackmuspapier nicht bläuen, was einem Mindestgehalte von 8,4 Prozent Essigsäure entspricht (1 ccm Normal-Kalilauge = 0,06003 g Essigsäure, Lackmuspapier als Indikator).

Acetum pyrolignosum rectificatum Gereinigter Holzessig

Gehalt mindestens 5,4 Prozent Essigsäure (CH3 · CO2H, Mol.-Gew. 60,03).

Zur Darstellung des gereinigten Holzessigs wird roher Holzessig der Destillation unterworfen, bis 80 Prozent übersgegangen sind.

Gelbliche, nach Teer und Effigfäure riechende, fauer und

etwas bitter schmeckende Flüssigkeit.

Eine Mischung von 1 ccm gereinigtem Holzessig, 9 ccm Wasser, 30 ccm verdünnter Schweselsäure und 20 ccm Kaliumpermanganatlösung muß die rote Farbe innerhalb 5 Minuten vollständig verlieren. Gereinigter Holzessig darf durch 3 Tropsen Natriumsulsidlösung nicht verändert werden (Schwermetallsalze). Mit der gleichen Menge Wasser verdünnt, darf gereinigter Holzessig durch Bariumnitratlösung (Schweselsäure) nicht soszessig durch Bariumnitratlösung (Schweselsäure) nicht soszessig verändert und durch Silbernitratlösung (Salzsäure) höchstens opalisierend getrübt werden.

Gehaltsbestimmung. Zum Neutralisieren von $10~\mathrm{g}$ gereinigtem Holzessig müssen mindestens $9~\mathrm{com}$ Normal-

Kalilauge verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 5,4 Prozent Essigsäure entspricht (1 ccm Normal-Kalilauge = 0,06003 g Essigsäure, Phenolphthalein als Indikator).

Acetum Sabadillae — Sabadilleffig

Serquetschter Sabadillsamen	1 Teil
Weingeist	1 Teil
Derbünnte Efsigfäure	2 Teile
Waffer	

Der zerquetschte Sababillsamen wird mit dem Wasser eine halbe Stunde lang gekocht. Hierauf läßt man erkalten, bringt durch Jusat von Wasser auf das ursprüngliche Gewicht und setzt den Weingeist und die verdünnte Essigfäure hinzu. Das Gemisch wird in gut verschlossener Flasche bei Jimmertemperatur unter wiederholtem Umschütteln etwa 10 Tage lang stehengelassen. Alsdann wird die Flüssigseit durchgeseiht und der Kückstand ausgepreßt. Die vereinigten Flüssigkeiten werden nach dem Absehen siltriert.

Sababillessig ist flar, gelbbraun und riecht sauer.

Borsichtig aufzubewahren.

Acidum aceticum — Effigfäure

CH3 · CO2 H Mol. Sew. 60,03

Gehalt mindestens 96 Prozent.

Klare, farblose, flüchtige, stechend sauer riechende, auch in starker Verdünnung sauer schmeckende, bei niedriger Temperatur kristallisierende Flüssigkeit, die in jedem Verhältnis in Wasser, Weingeist oder Ather löslich ist.

Die wässerige Lösung (1+19) wird nach dem Neutralisieren mit Natronlauge durch einige Tropfen Eisenchloridslösung tiefrot gefärbt.

Dichte höchstens 1,058.

Erstarrungspunkt nicht unter 9,5°.

Erhitzt man eine Mischung von 1 ccm Essigsäure und 3 ccm Natriumhypophosphitlösung eine Viertelstunde lang im siedenden Wasserbade, so darf sie keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen). Die wässerige Lösung (1+19)darf weder durch Bariumnitratlösung (Schwefelfäure), noch burch Silbernitratlösung (Salzfäure), noch burch 3 Tropfen Natriumfulfiblösung (Schwermetallfalze) verändert werden. Wird 1 ccm Essigfäure mit einer Lösung von 2 g Natriumfarbonat in 10 ccm Wasser und mit 5 ccm Quecksilberchloriblöfung eine halbe Stunde lang im fiedenden Wafferbad erhipt, so barf weder Trübung noch Abscheidung eines Nicderschlags eintreten (Ameisensäure, Azetaldehyd). Eine Mischung von 6 ccm Essigsäure, 14 ccm Wasser und 1 ccm Kaliumpermanganatlösung darf die rote Farbe innerhalb 1 Stunde nicht verlieren (schweflige Säure, emphreumatische Stoffe, Ameisensäure).

Gehaltsbestimmung. Etwa 1 g Essigsäure wird in einem Kölbehen mit eingeriebenem Glasstopsen genau gewogen und mit Wasser auf etwa 20 ccm verdünnt. Zum Neutralisieren dieser Mischung müssen für je 1 g Essigsäure mindestens 16 ccm Normal-Kalilauge verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 96 Prozent Essigsäure entspricht (1 ccm Normal-Kalilauge = 0,06003 g Essigsäure, Phenolphthalein als Indisator).

Acidum aceticum dilutum — Verdünnte Effigfäure

Gehalt 29,7 bis 30,6 Prozent Effigfäure ($\mathrm{CH_3 \cdot CO_2\,H}$, Mol.:Gew. 60,03).

Klare, farblose, slüchtige, sauer riechende und schmeckende Flüssigigkeit.

Eine Mischung von verdünnter Essigfäure und Wasser (1+5) wird nach dem Neutralisieren mit Natronlauge durch einige Tropsen Eisenchloridlösung tiefrot gefärbt.

Dichte 1,037 bis 1,038.

Erhitzt man eine Mischung von 3 ccm verdünnter Essigfäure und 3 ccm Natriumhppophosphitlösung eine Viertelstunde lang im siedenden Wasserbade, so darf sie keine dunklere Kärbung annehmen (Arfenverbindungen). Die wässerige Lösung (1+5) barf weder durch Bariumnitratlöfung (Schwefelfäure), noch durch Silbernitratlöfung (Salzfäure), noch durch 3 Tropfen Natriumfulfidlösung (Schwermetallfalze) verändert werden. Werben 3 com verdünnte Effigfäure mit einer Lösung von 2 g Natriumfarbonat in 10 ccm Wasser und mit 5 ccm Queckfilberchloridlöfung eine halbe Stunde lang im siedenden Wasserbad erhipt, so darf weder Trübung noch Abscheidung eines Niederschlags eintreten (Ameisensäure, Azetaldehnd). Eine Mischung von 20 ccm verdünnter Essigsäure und 1 ccm Raliumpermanganatlösung darf die rote Farbe innerhalb 1 Stunde nicht verlieren (schweflige Säure, emppreumatische Stoffe, Ameisenfäure).

Gehaltsbestimmung. Zum Neutralisieren von 5 g verbünnter Essigsäure dürfen nicht weniger als 24,7 und nicht mehr als 25,5 ccm Normal-Kalilauge verbraucht werden, was einem Gehalte von 29,7 bis 30,6 Prozent Essigsäure

entspricht (1 ccm Normal-Kalilange = 0,06003 g Essigfäure, Phenolphthalein als Indikator).

Acidum acetylosalicylicum — Azethlfalizhlfäure Afpirin (E. B.)

Weiße Kristallnädelchen oder Blättchen von schwach säuerslichem Geruch und Geschmacke. Azetylsalizylsäure löst sich in etwa 300 Teilen Wasser und in 20 Teilen Ather, leicht in Weingeist, Natronlauge oder Natriumkarbonatlösung. Die wässerige Lösung rötet Lackmußpapier.

Schmelzpunkt nicht unter 135°.

ž

Zur Bestimmung des Schmelzpunkts wird das Bad vor dem Hineinbringen des Schmelzpunktröhrchens zunächst auf etwa 125° und dann mit so großer Flamme weiter erhitzt, daß zur Steigerung der Temperatur um je 1° höchstens 10 bis 15 Sekunden erforderlich sind.

Kocht man 0,5 g Azetylsalizylsäure mit 5 ccm Natronslauge 3 Minuten lang und fügt nach dem Erkalten 10 ccm verdünnte Schwefelsäure hinzu, so scheidet sich unter vorsübergehender, schwacher Violettfärbung ein weißer, kristallinischer, auß Salizylsäure bestehender Niederschlag auß. Dieserschmilzt, nachdem man ihn mit wenig Wasser gewaschen und dann getrocknet hat, bei etwa 157°; seine wässerige Lösung wird durch Eisenchloridlösung violett gefärdt. Die von dem Niederschlag absiltrierte Flüssigkeit riecht nach Essigsäure und beim Kochen mit wenig Weingeist und Schwefelsäure nach Essigäther.

Bersett man die kalt bereitete Lösung von 0,1 g Azetylfalixylfäure in 5 ccm Weingeist mit 20 ccm Wasser, so barf unmittelbar nach dem Hinzufügen von 1 Tropfen verdünnter Eisenchloriblösung (1 + 24) nur eine sehr schwache Violettfärbung auftreten (Salizylfäure). 2 g Azetylsalizylsäure werden mit 5 ccm einer Mischung aus gleichen Raumteilen Ather und Petroläther fräftig geschüttelt, worauf die Flüssigkeit in ein Schälchen filtriert wird; nach dem freiwilligen Berdunften des Lösungsmittels wird der Rückstand mit 5 cem Wasser in ein Probierrohr gespült, gut durchgeschüttelt und filtriert. Das Filtrat darf sich nach Zujatz von 1 Tropfen verdünnter Eisenchloriblösung (1 + 24) nur schwach violett färben (durch Oxal, Wein, Zitronenfäure verdeckte Salizylfäure). 1 g Nzetylsalizylsäure mit 20 ccm Wasser 5 Minuten lang geschüttelt, so darf das Filtrat weder durch 3 Tropfen Natriumsulfiblösung (Schwermetallsalze), noch durch Silbernitratlösung (Salsfäure), noch durch Bariumnitratlöfung (Schwefelfäure) verändert werden.

0,2 g Azetylfalizylfäure dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Acidum agaricinicum — Agarizinjäure Agaricinum

Weißes, geruch- und geschmackloses, kristallinisches Pulver, wenig löslich in kaltem Wasser, Ather oder Chlorosorm, leicht löslich in heißer Essigsäure und in heißem Terpentinöle. Algarizinsäure quillt in heißem Wasser auf und löst sich in siedendem Wasser zu einer klaren, stark schäumenden Flüssigkeit, die Lackmuspapier rötet und sich beim Erkalten trübt. Algarizinsäure löst sich in etwa 180 Teilen Weingeist von 20° und in 10 Teilen siedendem Weingeist. Die Lösung von Algarizinsäure in Kalilauge oder Ammoniakslüssigkeit ist klar und schäumt stark beim Schütteln.

Bei 100° getrocknete Agarizinsäure schmilzt bei etwa 140°. Bei stärkerem Erhigen verkohlt sie unter Ausstoßung weißer Dämpfe und Entwickelung des Geruchs nach verbrennenden Fettsäuren.

Beim Kochen von 0,1 g Agarizinsäure mit 10 ccm versönnter Schwefelsäure erhält man eine trübe Flüssigkeit, aus der sich beim Stehen im siedenden Wasserbad ölartige Tropfen abscheiden, die beim Erkalten fristallinisch erstarren.

 $0.2~\mathrm{g}$ Agarizinsäure dürsen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,1 g.

Acidum arsenicosum — Arfenige Säure

As. O6 Mol. Gew. 395,84

Gehalt minbestens 99 Prozent.

Farblose, glasartige, amorphe oder weiße, porzellanartige, fristallinische Stücke oder daraus bereitetes, weißes Pulver.

Die kristallinische arsenige Säure verslüchtigt sich beim langsamen Erhitzen in einem Probierrohr, ohne vorher zu

schmelzen, und gibt ein in glaßglänzenden Oftaebern oder Tetraebern fristallissierendes Sublimat. Die amorphe Säure verslüchtigt sich in unmittelbarer Nähe des Schmelzpunkts, so daß man ein beginnendes Schmelzen wahrnehmen kann. Beim Erhigen auf Rohle verslüchtigt sich arsenige Säure unter Verbreitung eines knoblauchartigen Geruchs.

Löslichkeit und Auflösungsgeschwindigkeit in Wasser sind bei der amorphen arsenigen Säure größer als bei der kristallinischen. Die gesättigte Lösung der amorphen arsenigen Säure ist nicht beständig, es scheidet sich allmählich die weniger lösliche, kristallinische arsenige Säure ab. Die kristallinische Säure löst sich sehr langsam in etwa 55 Teilen Wasser von 20°, etwas schneller in 15 Teilen siedendem Wasser. Aus der heiß gesättigten Lösung scheidet sich beim Abkühlen die überschüssige Säure nur sehr langsam ab.

Arsenige Säure löst sich bei gelindem Erwärmen in 10 Teilen Ammoniakstüssigkeit; diese Lösung darf nach Jusat von 10 Teilen Wasser durch überschüssige Salzsäure nicht gelb gefärbt oder gefällt werden (Arsentrisulsid).

Gehaltsbestimmung. Etwa 1 g gepulverte arsenige Säure wird genau gewogen und mit 1 g Raliumbikarbonat in einem Meßkölbchen von 100 ccm Inhalt in 5 ccm Wasser unter Erwärmen gelöst; die Lösung wird auf 100 ccm aufgefüllt. 10 ccm dieser Lösung werden mit 2 g Natriumbikarbonat, 20 ccm Wasser und einigen Tropsen Stärkerlösung versetzt und mit ½ vormal Jodlösung dis zur bleibenden Blaufärdung titriert. Für je 0,1 g arsenige Säure müssen hierbei mindestens 20 ccm ½ vormal Jodlösung verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 199 Prozent arseniger Säure entspricht (1 ccm ½ vormal vormal)

Joblöfung = 0,004948 g axsenige Säure, Stärkelösung als Indikator).

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,005 g. Größte Tagesgabe 0,015 g.

Acidum benzoicum — Benzoefäure

C6H5 · CO2H Mol. Gew. 122,05

Weiße, seibenartig glänzende Blättchen oder nadelförmige Kristalle, löslich in etwa 270 Teilen Wasser von 20°, leicht löslich in siedendem Wasser, in Weingeist, Ather, Chloroform und in fetten Ölen.

Schmelzpunkt 122°.

7

, '

Benzoesäure ist mit Wasserdämpsen slüchtig. Beim Erhitzen in einem Probierrohr schmilzt Benzoesäure zu einer fast farblosen Flüssigkeit und sublimiert dann. Übergießt man 0,2 g Benzoesäure mit 20 ccm Wasser und 1 ccm Normal-Ralilauge, schüttelt häusig um, siltriert nach einer Viertelstunde und fügt zu dem Filtrat 1 Tropsen Eisenchloridlösung hinzu, so entsteht ein hellrötlichbrauner Niederschlag.

Wird 0,1 g Benzoesäure in 10 com Wasser durch Erwärmen gelöst, so darf das erkaltete Gemisch 0,1 com Kaliumpermanganatlösung nicht sofort entfärben (Zimtsäure). In einem trockenen Prodierrohr reibt man 0,1 g Benzoesäure und 0,5 g gelbes Quecksilberogyd mit Hilfe eines Glasstads gleichmäßig zusammen und erhiht das Gemisch unterständigem Drehen des Prodierrohrs über einer kleinen Flamme. Sobald die hierbei eintretende Gasentwickelung und

die Glimmerscheinung vorüber ist, läßt man abkühlen, sett 10 com verdünnte Salpetersäure hinzu, erwärmt bis nahe zum Sieden und siltriert. Das Filtrat darf durch Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt werden (Chlorbenzoesäuren).

0,2 g Benzoefäure dürfen beim Erhigen keinen wägbaren Rückftand hinterlassen.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Acidum boricum — Borfaure

H₃BO₃ Mol. Gew. 61,84

Farblose, glänzende, schuppenförmige, settig anzufühlende Kristalle oder weißes, kristallinisches Pulver. Beim Erhigen von Borsäure auf ungefähr 75° sindet allmählich eine Gewichtsabnahme unter Bildung von Metaborsäure statt, diese schmilzt bei etwa 160° unter weiterem Wasserverluste zu einer glasigen Masse, die bei starkem Erhigen unter Aufblähen und allmählicher Abgabe ihres gesamten Wassers in Borsäureanhydrid übergeht.

Borfäure löst sich in 22 Teilen Wasser von 20° und in 3 Teilen siedendem Wasser, in 25 Teilen Weingeist sowie in etwa 5 Teilen Glyzerin.

Die wässerige Lösung (1+49) färbt nach Jusat von Salzsäure Kurkumapapier beim Eintrocknen braunrot. Diese Färbung geht beim Beseuchten mit Ammoniakslüssigkeit in Grünschwarz über. Lösungen von Borsäure in Weingeist verbrennen mit grüngesäumter Flamme.

Die wässerige Lösung (1 + 49) barf weber durch 3 Tropfen Natriumsulfiblösung (Schwermetallsalze), noch durch Bariums

nitratlösung (Schwefelsäure) oder Silbernitratlösung (Salzfäure), noch nach Zusatz von Ammoniakslüssigkeit durch Natriumphosphatlösung (Kalzium-, Magnesiumfalze) verändert werden; nach Zusatz einiger Tropfen Salzsäure darf die Lösung durch 0,5 com Kaliumferrozyanidlösung nicht sofort gebläut werden (Eisensalze). Wird ein Gemisch von 0,5 g Borsäure und 2 com Schwefelsäure mit 1 com Ferrosulsatlösung überschichtet, so darf sich zwischen den beiden Flüssigkeiten keine gefärdte Zone bilden (Salpetersäure, salpetrige Säure).

Acidum chromicum — Chromfäure

CrO3 Mol. Gew. 100,01

Braunrote, stahlglänzende, an der Luft zerfließliche, in Wasser leicht lösliche Kristalle.

Die wässerige Lösung (1+9) ist gelbrot und entwickelt beim Erwärmen mit Salzsäure Chlor.

Die Lösung von 0,1 g Chromsäure in 10 ccm Wasser barf nach Zusatz von 1 ccm Salzsäure durch Bariumnitratzlösung nicht sofort verändert werden (Schweselsäure).

Wird 1 g Chromfäure geglüht und das entstandene Chromoryd mit 10 ccm Wasser ausgezogen, so darf der nach dem Verdampsen des Filtrats hinterbleibende Rückstand höchstens 0,01 g betragen (Alkalisalze).

Vor Feuchtigkeit geschützt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Acidum citricum — Sitronenfäure

 $\begin{array}{cccc} \mathrm{CH_2} \cdot \mathrm{C(OH)} \cdot \mathrm{CH_2} \\ \cdot & \cdot & \cdot & + \mathrm{H_2O} \\ \mathrm{CO_2H} & \mathrm{CO_2H} & \mathrm{CO_2H} \end{array}$

Farblose, durchscheinende, sauer schmeckende Kristalle, die bei etwa 30° zu verwittern beginnen und beim Erhißen auf dem Platinblech erst schnielzen, dann unter Bildung stechend riechender Dämpse verkohlen. Zitronensäure löst sich in 0,6 Teilen Wasser, in 1,5 Teilen Weingeist und in 50 Teilen Ather.

Erhit man 5 ccm Zitronensäurelösung (1+99) mit 1 ccm Quecksilbersulfatlösung zum Sieden und gibt dann einige Tropfen Kaliumpermanganatlösung (1+49) hinzu, so tritt Entfärbung ein, und es entsteht ein weißer Niederschlag.

Wird 1 g zerriebene Zitronensäure in einem mit Schwefelsäure gereinigten Probierrohr mit 10 ccm Schwefelsäure 1 Stunde lang im Wasserbad auf 80° bis 90° erhipt, so darf sich die Flüssigkeit nur gelb, aber nicht braun oder schwarz färben (Weinsäure). Die wässerige Lösung (1+9) darf weder durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) innerhalb einer halben Stunde, noch nach aunäherndem Neutralisieren mit Ummoniafssüssigkeit durch Ummoniumogalatlösung (Ralziumsalze) verändert werden. Wird die Lösung von 1 g Zitronensäure in 10 ccm Wasser mit 5 ccm verdünnter Kalziumchloridlösung versetzt, so darf innerhalb 1 Stunde keine Veränderung einstreten (Ogalsäure). Die mit 12 ccm Ummoniafsüssississeriehte Lösung von 5 g Sitronensäure in 10 ccm Wasser darf durch 3 Tropfen Natriumsussississung nicht dunkler gestärbt werden als eine Mischung von 10 ccm verdünnter

Bleiazetatlösung, die in 550 ccm 0,1 ccm Bleiazetatlösung enthält, und 3 Tropsen Natriumsulfidlösung (unzulässige Mengen Blei- und Kupfersalze). Die Beobachtung ist in 2 gleich weiten und bis zur gleichen Höhe gefüllten Probierrohren vorzunehmen.

0,2 g Zitronensäure dürsen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Acidum diaethylbarbituricum Diäthylbarbiturfäure

Beronal (E. W.), Diäthylmalonylharustoff

Farblose, durchscheinende, geruchlose Kristallblättchen von schwach bitterem Geschmacke. Diäthylbarbitursäure löst sich in etwa 170 Teilen Wasser von 20° und in 17 Teilen siedendem Wasser, leicht in Weingeist, Ather oder Natronslauge, schwer in Chlorosorm. Die wässerige Lösung rötet Lackmußpapier.

Schmelzpunkt 190° bis 191°.

Werden 0,05 g Diäthylbarbitursäure mit 0,2 g getrocknetem Natriumkarbonat gemischt und in einem Probierrohr vorssichtig erhitzt, so tritt ein eigenartiger Geruch auf und darübergehaltenes, mit Wasser augeseuchtetes Lackmuspapier wird gebläut. Die Lösung von 0,01 g Diäthylbarbitursäure in 2 com Wasser gibt mit 1 Tropsen einer Lösung

von 0,1 g Quecksilberoxyd in 10 Tropfen Salpetersäure einen weißen, in Ammoniakslüsseit löslichen Niederschlag.

0,1 g Diäthylbarbitursäure muß sich in 1,5 ccm Natriumkarbonatlösung (1 + 9) lösen (Diäthylazetylharnstoff); aus
dieser Lösung wird die Diäthylbarbi:ursäure nach dem Anjäuern mit verdümter Schwefelsäure unverändert wieder
ausgeschieden. Rocht man 0,1 g Diäthylbarbitursäure mit
10 ccm Wasser, so muß die nach dem Erfalten absiltrierte
Flüssigseit Lackmuspapier schwach röten; je 2 ccm des Filtrats
dürsen durch Bromwasser schwach röten; je 2 ccm des Filtrats
dürsen durch Bromwasser schwach röten; je 2 ccm des Filtrats
dürsen durch Bromwasser schwach röten; de Zoem des Filtrats
bürsen durch Bromwasser schwach röten; de Zoem des Filtrats
bürsen durch Bromwasser schwach röten; de Zoem des Filtrats
bürsen durch Bromwasser schwach von 1 Tropsen Bariumnitratlösung (Schweselsäure) nicht verändert werden. 0,1 g Diäthylbarbitursäure muß sich in 1 ccm Schweselssäure ohne Färbung
lösen. 0,1 g Diäthylbarbitursäure darf sich beim Schütteln mit
1 ccm Salpetersäure nicht färben (fremde organische Stosse).

0,2 g Diäthylbarbitursäure dürfen bei vorsichtigem Erhigen nicht verkohlen und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,75 g. Größte Tagesgabe 1,5 g.

Acidum formicicum — Ameifenfaure

Gehalt 24 bis 25 Prozent wassersteie Ameisensäure $(\mathbf{H} \cdot \mathbf{CO_2} \cdot \mathbf{H_1})$ Mol. Gew. 46,02).

Rlare, farblose, flüchtige Flüsssigkeit, die stechend, nicht brenzlich riecht und auch in starker Verdünnung sauer schmeckt. Ameisensäure ist in jedem Verhältnis mit Wasser oder Weinsgeist mischbar.

Dichte 1,057 bis 1,060

Ameisensäure gibt mit Bleiessig einen weißen, fristallinischen Niederschlag. Erhist man das Gemisch von 1 com Ameisenssäure, 5 com Wasser und 1,5 g gelbem Quecksilberoryd unter wiederholtem Umschwenken im siedenden Wasserbade, so scheidet sich allmählich unter Gasentwickelung graues Quecksilber ab.

Wird das Erhigen des so erhaltenen grauen Quecksilbergemisches im siedenden Wasserbade so lange fortgesetzt, bis keine Gasentwickelung mehr stattsindet, so darf das Filtrat Lackmuspapier nicht röten (Essigfäure). Die Mischung von 1 com Ameisensäure und 5 com Wasser darf nach Jusat einiger Tropsen Salpetersäure weder durch Bariumnitratlösung (Schweselsäure), noch durch Silbernitratlösung (Salzsäure), noch nach dem annähernden Neutralisieren mit Ammoniakslüssigseit durch verdünnte Kalziumchloridlösung (Dzalsäure) oder durch 3 Tropsen Natriumsulsidlösung (Schwermetallsalze) verändert werden.

Gehaltsbestimmung. Etwa 5 g Ameisensäure werden genau gewogen, mit 20 com Wasser verdünnt und mit Normal-Ralilauge bis zum Farbumschlage titriert. Hierbei müssen für je 5 g Ameisensäure 26,1 bis 27,2 com Normal-Ralilauge verdraucht werden, was einem Gehalte von 24 bis 25 Prozent Ameisensäure entspricht (1 com Normal-Ralilauge — 0,04602 g Ameisensäure, Phenolphthalein als Indisator).

Die titrierte neutrale Lösung darf nicht brenzlich oder stechend riechen (Akrolein).

Acidum gallicum — Gallusfäure

 $C_6H_2(OH)_3 \cdot CO_2H[1, 2, 3, 5] + H_2O$ Mol. Gew. 188,06

Farblose oder schwach gelblich gefärbte Nadeln. Gallussäure löst sich in etwa 85 Teilen Wasser von 20°, leicht in siedendem Wasser, in etwa 6 Teilen Weingeist, in 12 Teilen Glyzerin, schwer in Ather.

Die kalt gefättigte wässerige Lösung rötet Lackmuspapier, reduziert ammoniakalische Silberlösung und nimmt nach Zusak von 1 Tropfen Cisenchloriblösung eine blauschwarze Farbe an.

Die heiß bereitete wässerige Lösung (1+19) muß farblos ober darf höchstens schwach gelb gefärbt sein. Die kalt gesättigte wässerige Lösung darf durch eine Lösung von Eiweiß ober weißem Leim (Gerbfäure) nicht gefällt und nach Zusat von Salzsäure durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) nicht getrübt werden.

0,2 g Gallussäure dürsen durch Trocknen bei 100° höchstens 0,02 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vor Licht geschütt aufzubewahren.

Acidum hydrochloricum — Salzfäure Chlorwasserstofffäure

Gehalt 24,8 bis 25,2 Prozent Chlorwasserstoff (HCl, Mol.-Gew. 36,47).

Klare, farblose, stechend riechende, beim Erhitzen vollständig flüchtige Flüsssigisteit. Die mit Wasser verdünnte Salzsäure gibt

mit Silbernitratlösung einen weißen, käsigen, in Ammoniakflüssigkeit löslichen Niederschlag. Beim Erwärmen von Salzsäure mit Braunstein entwickelt sich Chlor.

Dichte 1,122 bis 1,123.

Eine Mischung von 1 ccm Salzsäure und 3 ccm Natriumbypophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhigen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen). Die mit Annnoniakslüsseit neutralisierte wässerige Lösung (1+5) darf nach Zusat von 3 Tropfen verdünnter Essigsäure weder durch 3 Tropfen Natriumsulstösung (Schwermetallsalze) sofort, noch durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) innerhalb 5 Minuten verändert werden. Die wässerige Lösung (1+5) darf Jodzinkstärkelösung nicht sofort bläuen (Chlor) und nach Zusat von Jodlösung bis zur schwach gelblichen Färbung durch Bariumnitratlösung innerhalb 5 Minuten nicht verändert werden (schwessige Säure). Die wässerige Lösung (1+5) darf durch 0,5 ccm Kaliumsserrozhaniblösung nicht sofort gebläut werden (Eisensalze).

Gehaltsbestimmung. Etwa 5 g Salzsäure werden in einem Kölbehen mit eingeriebenem Glasstopfen, das etwa 25 ccm Wasser enthält, genau gewogen. Die Mischung wird mit Normal-Kalilauge neutralisiert. Hierbei müssen für je 5 g Salzsäure 34,0 bis 34,5 ccm Normal-Kalilauge verbraucht werden, was einem Gehalte von 24,8 bis 25,2 Prozent Chlorwasserstoff entspricht (1 ccm Normal-Kalilauge = 0,03647 g Chlorwasserstoff, Methylorauge als Indisator).

Vorsichtig aufzubewahren.

Acidum hydrochloricum dilutum Verdünnte Salzfäure

Gehalt 12,4 bis 12,6 Prozent Chlorwasserstoff (HCl, Mol.:Gew. 36,47).

Dichte 1,059 bis 1,061.

Gehaltsbestimmung. Etwa 5 g verdünnte Salzsäure werden in einem Kölbehen mit eingeriebenem Glasstopfen, das etwa 25 ccm Wasser enthält, genau gewogen. Die Mischung wird mit Normal-Kalilauge neutralisiert. Hierbei müssen für je 5 g verdünnte Salzsäure 17,0 bis 17,3 ccm Normal-Kalilauge verdraucht werden, was einem Gehalte von 12,4 bis 12,6 Prozent Chlorwasserstoff entspricht (1 ccm Normal-Kalilauge = 0,03647 g Chlorwasserstoff, Methylvrange als Indisator).

Acidum lacticum — Milchfäure

 $CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CO_2H$ Mol. Gew. 90,05

Gehalt annähernd 90 Prozent Gesamtsäure, davon etwa 72 Prozent freie Säure, berechnet als Milchsäure.

Klare, farblose oder schwach gelbliche, fast geruchlose, sirupbicke, rein sauer schmeckende, hygrostopische Flüssigkeit, die in Wasser, Weingeist oder Ather in jedem Verhältnis löslich ist.

Dichte 1,206 bis 1,216.

Beim Erwärmen von 1 Eropfen Milchfäure mit 10 ccm Kaliumpermanganatlösung entwickelt sich der Geruch des Azetalbehyds. Milchsäure verbrennt mit schwach leuchtender Flamme.

Milchfäure darf bei gelindem Erwärmen nicht nach Fettsäuren riechen. Wird in einem mit Schwefelsäure gereinigten Glase Milchsäure mit Schwefelsäure, die beide zuvor auf etwa 5° abgefühlt werden, unterschichtet, so darf an der Berührungsstelle der beiden Säuren innerhalb einer Viertelstunde höchstens eine schwach gelbliche Zone entstehen (Zucker). Die wässerige Lösung (1 + 9) darf weder durch 3 Tropfen Natriumsulfiblösung (Schwermetallsalze), noch durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure), noch durch Ammoniumogalatlösung (Kalziumsalze), noch nach Zusat von einigen Tropfen Salpeterfäure durch Silbernitratlösung (Salzfäure) verändert werden. Die weingeistige Lösung (1+9) darf durch 5 Tropfen Kaliumazetatlösung nicht getrübt werden (Weinfäure). mit Ummoniakslüssigkeit schwach übersättigte wässerige Lösung (1+9) darf durch einige Tropfen verdünnte Kalziumchloridlöfung nicht getrübt werden (Ogalfäure). Wird 1 ccm Milchfäure in einem Probierrohr in 2 ccm Ather eingetropft, so muß eine vorübergehend entstehende Trübung spätestens nach Zugabe des zehnten Tropfens verschwinden; bei weiterem Zutropfen muß die Mischung klar bleiben (Mannit, Glyzerin).

Wird 1 g Milchfäure in einem Porzellantiegel vorsichtig erhitzt, so muß sie bis auf einen geringen Ansat von Kohle verbrennen (Weinfäure, Zitronensäure, Zuder); beim Glühen darf höchstens 0,001 g Rückstand hinterbleiben.

Gehaltsbestimmung. Etwa 5 g Milchsäure werden in einem Meßkölbehen genau gewogen und mit Wasser auf 100 ccm verdünnt. 40 ccm dieser Mischung werden in einem

Kölbchen aus Jenaer Glas nach Zusatz von einigen Tropsen Phenolphthaleinlösung mit Normal-Ralilauge neutralisiert. Sierbei müssen für je 2 g Milchsäure annähernd 16 ccm Normal-Ralilauge verbraucht werden, was einem Gehalte von etwa 72 Prozent freier Säure entspricht. Die neutralisierte Flüssigkeit wird mit weiteren 5 ccm Normal-Ralilauge versetzt, 5 Minuten lang auf dem Wasserbad erwärmt und mit Normal-Salzsäure bis zum Verschwinden der Rotsärbung titriert. Hierauf werden 2 ccm Normal-Salzsäure hinzugesügt. Nachdem die Mischung 2 Minuten lang auf dem Wasserbad erwärmt worden ist, wird der Überschuß an Säure mit Normal-Ralilauge zurücktitriert.

Der Gesamtverbrauch an Normal-Kalilauge, vermindert um den Gesamtverbrauch an Normal-Salzsäure, muß annähernd 20 ccm betragen, was annähernd 90 Prozent Gesamtsjäure, berechnet als Milchsäure, entspricht (1 ccm Normal-Kalilauge = 0,09005 g Milchsäure, Phenolphthalein als Indisator).

Acidum nitricum — Salpeterfäure

Gehalt 24,8 bis 25,2 Prozent Salpeterfäure (HNO3, Mol. Gew. 63,02).

Rlare, farblose, beim Erhitzen vollständig flüchtige Flüssigteit. Salpetersäure löst beim Erwärmen Rupser unter Entwickelung gelbroter Dämpse zu einer blauen Flüssigkeit.

Dichte 1,145 bis 1,148.

Die mit Ammoniakslüssigkeit neutralisierte wässerige Lösung (1+5) barf nach dem Ansäuern mit 3 Tropfen verdünnter Essigsäure durch 3 Tropfen Natriumsulsidlösung (Schwermetalls

falze) nicht, durch Bariumnitratlösung (Schweselsäure) innerhalb 3 Minuten nicht verändert werden. Durch Silbernitratlösung darf die mit 5 Teilen Wasser verdünnte Salpetersäure nicht verändert werden (Salzsäure). Bringt man in die wässerige Lösung (1+5) Zinkseile und schüttelt sie nach etwa 2 Minuten mit etwas Chlorosorm, so darf dieses nicht violett gefärbt werden (Jodsäure). Die wässerige Lösung (1+5) darf durch (1+5)

(Sehaltsbestimmung. Etwa 5 g Salpetersäure werden in einem Kölbehen mit eingeriebenem Glasstopfen genau gewogen und mit etwa 25 com Wasser verdünnt. Jum Neutralisseren dieser Mischung müssen für je 5 g Salpetersäure 19,7 bis 20,0 com Normal-Kalilauge verbraucht werden, was einem Gehalte von 24,8 bis 25,2 Prozent Salpetersäure entspricht (1 com Normal-Kalilauge = 0,06302 g Salpetersäure). Als Indicator ist Methylorange anzuwenden, das jedoch erst in der Nähe des Neutralisationspunkts zuzusehen ist.

Vorsichtig aufzubewahren.

Acidum nitricum crudum — Rohe Salpeterjäure

Gehalt 61 bis 65 Prozent Salpeterfäure.

Klare, farblose oder schwach gelblich gefärbte, an der Luft rauchende, beim Erhitzen flüchtige Flüssigkeit. Rohe Salpeterfäure löst Kupfer unter Entwickelung gelbroter Dämpfe zu einer grünen Flüssigkeit, die beim Verdünnen mit Wasser blau wird.

Dichte 1,372 bis 1,392.

Vorsichtig aufzubewahren.

Acidum nitricum fumans — Rauchende Salpeterfäure

Gehalt mindestens 86 Prozent Salpetersäure.

Rauchende Salpeterfäure ist konzentrierte Salpeterfäure, in der Stickstofforyde enthalten sind.

Klare, gelbe bis rotbraune, beim Erhitzen flüchtige Flüssigfeit, die erstickende, gelbrote Dämpfe entwickelt.

Dichte mindestens 1,476.

Vorsichtig aufzubewahren.

Schmelzpunkt 173° bis 174°.

Acidum phenylaethylbarbituricum Phenyläthylbarbiturfäure

Luminal (E. W.)

$$\begin{array}{c|c} HN-CO \\ \downarrow & \downarrow & C_2H_5 \\ OC & C < C_6H_5 \\ HN-CO \end{array} \qquad \text{Mol.: Gew. 232,1}$$

Weißes, kristallinisches, schwach bitter schmeckendes Pulver, das sich in etwa 1100 Teilen Wasser von 20° und in 40 Teilen siedendem Wasser, in etwa 10 Teilen Weingeist oder in etwa 15 Teilen Ather löst.

Werden 0,05 g Phenyläthylbarbiturfäure mit 0,2 g gestrocknetem Natriumkarbonat gemischt und in einem Probiersohr vorsichtig erhitzt, so tritt ein eigenartiger Geruch auf, und darübergehaltenes, mit Wasser angesenchtetes Lackmuspapier wird geblänt. Werden 0,03 g zerriebene Phenyläthylbarbiturfäure mit 1 cem ½100 Normal-Kalilauge und 5 cem Wasser 3 Minuten lang geschüttelt, so entsteht in je 1 cem des Filtrats durch 3 Tropsen Silbernitratlösung oder 1 Tropsen

Quecksilberchloriblösung ein weißer, in Ammoniakslüssseit lößlicher Niederschlag.

- 0,1 g Phenyläthylbarbiturfäure muß sich in 1,5 ccm Natriumkarbonatlösung (1+9) lösen (Phenyläthylazetylharnstoff); aus dieser Lösung wird die Phenyläthylbarbiturfäure nach dem Ansäuern mit verdännter Schweselsäure unverändert wieder ausgeschieden. Kocht man 0,1 g Phenyläthylbarbitursäure mit 10 ccm Wasser, so muß die nach dem Erkalten absiltrierte Flüssigiseit Lacknußpapier schwach röten; 2 ccm des Filtrats dürsen durch 1 Tropsen Silbernitratlösung (Salzsäure) und daraufsolgenden Jusah von 1 Tropsen Bariunmitratlösung (Schweselsäure) nicht verändert werden. 0,1 g Phenyläthylsbarbitursäure muß sich in 1 ccm Schweselsäure ohne Färbung lösen (fremde organische Stoffe).
- 0,2 g Phenyläthylbarbiturfäure dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,4 g. Größte Tagesgabe 0,8 g.

Acidum phenylchinolincarbonicum Phenylchinolinkarbonfäure

Atophan (E. W.)

$$CO_2H$$
 $\dot{C}=CH$ $Mol. Gen. 249,1$ C_6H_4 $N=C\cdot C_6H_5$

Gelblichweißes Pulver von bitterem Geschmacke, das in Wasser unlöslich ist. 1 Teil Phenylchinolinkarbonsäure löst

sich in je 30 Teilen siedendem Weingeist, Azeton oder Essigäther; in Benzol, Chloroform und in Ather ist sie schwerer löslich. Schmelzpunkt zwischen 208° und 213°.

0,2 g Phenylchinolinkarbonfäure, mit 5 ccm Wasser angerührt, lösen sich nach Zusatz von 10 Tropsen Natronlauge; 0,1 g löst sich in 2 ccm Schwefelsäure nach kurzem Verrühren mit gelber Farbe. Wird 0,1 g Phenylchinolinkarbonsäure mit 5 ccm Salzsäure gut angerührt und das Gemischerwärmt, so entsteht eine hellgelbe Lösung, die nach Zusatzber gleichen Menge Bromwasser einen orangeroten Niedersschlag gibt.

Werden 0,6 g Phenylchinolinkarbonfäure mit 12 ccm Wasser eine halbe Minute lang geschüttelt, so muß das Filtrat neutral reagieren; mit 5 Tropsen Salpetersäure versetzt, darf es nach Jusatz von 1 Tropsen Silbernitratlösung (Salzsäure) innerhalb 1 Minute nur eine Opaleszenz zeigen und durch Bariumnitratlösung (Schweselsäure) nicht versändert werden.

0,2 g Phenhlchinolinkarbonfäure bürfen nach dem Verbreunen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Acidum phosphoricum — Phosphoriaure

Gehalt 24.8 bis 25.2 Prozent Phosphorfäure ($\rm H_3PO_{4/}$ Mol.=Gew. 98.06).

Klare, farb- und geruchlose Flüssigkeit. Phosphorsäure gibt nach dem Neutralisseren durch Natriumkarbonatlösung mit Silbernitratlösung einen gelben, in Ammoniakslüssigkeit und in Salpetersäure löslichen Niederschlag.

Dichte 1,150 bis 1,153.

Eine Mischung von 1 cem Phosphoriaure und 3 cem Natriumhppophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erbiken im siedenden Wasserbade keine dunklere Kärbung annehmen (Arsenverbindungen). Phosphorsäure darf durch. Silbernitratlösung weder bei Zimmertemperatur (Salzfäure) noch beim Erwärmen (phosphorige Säure) verändert werden. Die wässerige Lösung (1 + 1) darf durch 0,5 ccm Kaliumferrozpaniblösung nicht sofort gebläut werden (Eisensalze). Die wässerige Lösung (1 + 3) darf weder durch Bariumnitratlöfung (Schwefelfäure), noch durch 3 Tropfen Natriumfulfidlösung (Schwermetallfalze), noch durch überschüffige Ummoniakflüfsigkeit (Kalzium, Magnesiumfalze) verändert werden. Wird eine Mischung von 2 cem Phosphorfäure und 2 ccm Schwefelfäure nach dem Erkalten mit 1 ccm Ferrofulfatlösung überschichtet, so darf sich zwischen den beiden Flüssigkeiten keine gefärbte Rone bilden (Salpeterfäure, falpetrige Säure).

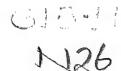
Acidum salicylicum — Salizylfäure

Leichte, weiße, nadelförmige, geruchlose Kristalle von süßlichsaurem, krazendem Geschmacke. Salizylsäure löst sich in etwa 500 Teilen Wasser von 20° und in 15 Teilen siedendem Wasser, leicht in Weingeist, Ather, schwerer in Fetten, fetten Ölen oder heißem Chlorosorm.

Schmelzpunkt 157°.

Bei vorsichtigem Erhißen im Probierrohr über ben Schmelzpunkt verflüchtigt sich Salizulsäure unzersetzt, bei

3028



schnellerem Erhigen aber tritt unter Entwickelung des Phenolgeruchs Zersetzung ein. Die wässerige Lösung wird durch Eisenchloriblösung dauernd violett, in starker Verdünnung rotviolett gefärbt.

Die Lösung von 1 g Salizylfäure in 5 ccm Schwefelsäure muß nahezu farblos sein (fremde organische Stoffe). 0,5 g Salizylfäure müssen sich in 10 ccm Natriumfarbonatlösung (1+9) klar lösen. Wird diese Lösung mit 10 ccm Ather ausgeschüttelt, die abgehobene Atherschicht mit getrocknetem Natriumfulfat vom Wasser befreit und filtriert, so dürsen 5 ccm des Filtrats nach dem Verdunsten höchstens 0,001 g Nückstand hinterlassen, der geruchlos sein muß (Phenol). Die weingeistige Lösung (1+9) darf nach Lusah von wenig Salpetersäure durch einige Tropsen Silbernitratlösung nicht verändert werden (Salzsäure). Läßt man die weingeistige Lösung (1+9) verdunsten, so muß ein vollkommen weißer Nückstand hinterbleiben (Eisensalze, Phenol).

0,2 g Salizylsäure dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Acidum sulfuricum — Schwefelfaure

H₂SO₄ Mol. Gew. 98,09

Gehalt 94 bis 98 Prozent.

Fark- und geruchlose, bei starkem Erhitzen flüchtige, sirupbicke Flüssigkeit. In der mit Wasser verdünnten Schweselsäure wird durch Barimmitratlösung ein weißer Niederschlag erzeugt.

Dichte 1,829 bis 1,834.

Wird 1 ccm einer erkalteten Mischung von 1 ccm Schwefelsäure und 2 ccm Wasser mit 3 ccm Natrium-

hypophosphitlöfung versett, so darf die Mischung nach viertelstündigem Erhiben im siedenden Wasserbade keine bunklere Kärbung annehmen (Arfen-, Selenverbindungen). Wird eine abgefühlte Mischung von 2 ccm Schwefelfäure und 10 ccm Wasser mit 3 Tropfen Kaliumpermanganatlösung versetzt, so darf die Rotfärbung nicht sofort verschwinden (schweflige Säure, falpetrige Säure). Die mit Ammoniakflüffigkeit neutralisserte wässerige Lösung (1+9) darf nach dem Unsäuern mit 3 Tropfen verdünnter Essigfäure durch 3 Tropfen Natriumsulfiblösung nicht verändert werden (Schwermetallsalze). wässerige Lösung (1 + 19) darf durch Silbernitratlösung nicht getrübt werden (Salzfäure). Werden 2 ccm Schwefel fäure mit 1 ccm Ferrofulfatlölung überschichtet, so darf sich zwischen den beiden Flüssigkeiten keine gefärbte Bone bilden (Salpeterfäure, salpetrige Säure).

Vorsichtig aufzubewahren.

Acidum sulfuricum crudum — Rohe Schwefelfäure

Gehalt mindestens 94 Prozent.

Klare, farblose bis bräunliche, ölige Flüssigkeit.

Dichte mindestens 1,829.

Wird I com einer erkalteten Mischung von I com roher Schweselsäure und 2 com Wasser mit 3 com Natriumhypophosphitlösung versetz, so darf die Mischung nach viertelstündigem Erhitzen im siedenden Wasserbade weder eine rote (Selenverbindungen) noch eine braune Färbung (Arsenverbindungen) annehmen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Acidum sulfuricum dilutum Verdünnte Schwefelfäure

(Sehalt 15,6 bis 16,3 Prozent Schwefelfäure (H_2SO_4 , Mol.: Sew. 98,09).

werben gemischt, indem man unter Umrühren die Säure allmählich in das Wasser gießt.

Klare, farblose Flüssigkeit.

Dichte 1,106 bis 1,111.

Gehaltsbestimmung. Etwa 5 g verdünnte Schwefelsäure werden in einem Kölbehen genau gewogen und mit 25 ccm Wasser versett. Zum Neutralisieren dieser Mischung müssen für je 5 g verdünnte Schwefelsäure 15,9 bis 16,6 ccm Normal-Kalilauge verdraucht werden, was einem Gehalte von 15,6 bis 16,3 Prozent Schwefelsäure entspricht (1 ccm Normal-Kalilauge = 0,049045 g Schwefelsäure, Methylorange als Indisator).

Acidum tannicum — Gerbfäure Tannin

Die aus Gallen verschiedener Pflanzen gewonnene Gerbsäure.

Weißes ober schwach gelbliches, leichtes Pulver ober glänzende, kaum gefärbte, lockere Massen. Gerbsäure löst sich in 1 Teil Wasser und in 2 Teilen Weingeist, leicht in Glyzerin; in Ather ist sie fast unlöslich. Die wässerige Lösung rötet

Lackmuspapier, riecht schwach eigenartig, jedoch nicht ätherartig und schmackt zusammenziehend.

Aus der wässerigen Lösung (1+4) wird die Gerbsäure durch Jusat von Schweselsäure oder von gesättigter Natriumschloridlösung abgeschieden. In der wässerigen Lösung erzeugt Sisenchloridlösung eine blauschwarze Färbung, die nach Sussat von Schweselsäure unter Abscheidung eines gelbbräunlichen Niederschlags wieder verschwindet.

2 ccm ber wässerigen Lösung (1+4) müssen beim Vermischen mit 2 ccm Weingeist klar bleiben; diese Mischung darf auch durch Jusatz von 1 ccm Ather nicht getrübt werden (Gummi, Dextrin, Zucker, Salze).

 $0.2\,\mathrm{g}$ Gerbfäure bürfen burch Trocknen bei 100° höchstens $0.024\,\mathrm{g}$ an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Acidum tartaricum — Weinfäure

Farblose, durchscheinende, säulenförmige Kristalle, die oft in Krusten zusammenhängen, oder weißes, kristallinisches Pulver. Weinsäure schmeckt sauer und verkohlt beim Erhitzen unter Entwickelung des Karamelgeruchs; sie löst sich in 1 Teil Wasser und in 4 Teilen Weingeist.

Die wässerige Lösung dreht den polarisierten Lichtstrahl nach rechts. Für eine 20 prozentige wässerige Lösung ist $[a]_{\rm D}^{20^{\circ}}=+11,98$. Die wässerige Lösung (1+2) gibt mit 1 ccm Kaliumazetatlösung einen kristallinischen Niederschlag.

Verset man die Lösung von 0,05 g Weinsäure in 10 Tropfen Wasser mit Kalkwasser im Überschusse, wozu etwa 25 com erforderlich sind, so erfolgt Ausschridung eines ansangs flockigen, bald kristallinisch werdenden Niederschlags, der in Ammoniumchloridlösung löslich ist.

10 ccm der wässerigen Lösung (1+9) müssen nach Zusak von 5 Tropfen Bariumnitratlösung innerhalb einer Viertelftunde flar bleiben (Schwefelfäure). Die wässerige Lösung (1+9) barf nach annähernbem Neutralisieren mit Ammoniakflüssiakeit weder durch Ammoniumoxalatlösung (Ralziumsalze) noch durch Kalziumsulfatlösung (Oxalfäure, Traubensäure) verändert werden. Die in einem Kölbehen mit 13 ccm Ammoniakslüssigkeit versetzte Lösung von 5 g Weinfäure in 10 ccm Wasser barf nach Jusak von 2 ccm verdünnter Effiafäure durch 3 Tropfen Natriumfulfidlösung nicht dunkler gefärbt werden als eine Mischung von 10 ccm verdünnter Bleiggetatlösung, die in 550 ccm 0,1 ccm Bleiggetatlösung enthält, und 3 Tropfen Natriumsulfidlösung (unzulässige Mengen Blei- und Rupfersalze). Die Beobachtung ist in 2 alcich weiten und bis zur aleichen Höhe aefüllten Probierrohren vorzunehmen.

0,2 g Weinfäure bürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Acidum trichloraceticum — Trichloressigsäure

CCl₃ · CO₂H Mol. · Gew. 163,39

Farblose, leicht zerfließliche, rhomboedrische Kristalle von schwach stechendem Geruche. Trichloressigsäure ist in Wasser, Weingeist oder Ather löslich. Die wässerige Lösung rötet Lackmuspapier.

Schmelzpunkt annähernd 55°. Siedepunkt annähernd 195°. Wird die Lösung von 1 g Trichloressigsäure in 3 ccm Kalilauge zum Sieden erhigt, so tritt der Geruch des Chlorosorms auf.

Die frisch bereitete wässerige Lösung (1+9) barf burch 1 Tropfen $1/10^2$ Normal-Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt werden (Salzsäure).

0,2 g Trichloressigfäure dürfen beim Erhitzen keinen wäg-

baren Rückstand hinterlassen.

Wertbestimmung. Etwa 0,5 g Trichloressigsäure, die im Exsistator über Schweselsäure sorgsältig getrocknet sind, werden genau gewogen und in 20 ccm Wasser gelöst. Zum Neutralisieren von je 0,5 g Trichloressigsäure dürsen nicht weniger als 30,4 und nicht mehr als 30,6 ccm ½ normals Kalilauge verbraucht werden, was einem Gehalte von 99,3 bis 100 Prozent Trichloressigsäure entspricht (1 ccm ½ normals Kalilauge = 0,016339 g Trichloressigsäure, Phenolphthalein als Indisator).

In gut verschloffenen Gefäßen aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Adalin — Adalin (E. W.) Brombiäthylazetylkarbamid

 $\begin{array}{ll} N\, H_2 \\ C\, O \\ N\, H[\, C\, O \cdot C\, Br\, (C_2H_5)_2] \end{array}$ Mol.: Setu. 237,04

Weißes, fast geruch und geschmackloses, kristallinisches Pulver. Abalin ist mit Wasserdämpsen flüchtig und sublimiert bereits beim Erhigen auf 60° bis 80° in geringem

Maße. In kaltem Wasser und in Petroläther ist es sehr wenig, leichter in heißem Wasser, leicht in Weingeist, Azeton oder Benzol löslich.

Schmelzpunkt 116° bis 118°.

Werden 0,2 g Abalin mit 3 cem Natronlauge erhitt, so entwickelt sich Ammoniak. Rocht man 0,2 g Abalin in einer Mischung von 10 Tropsen Natronlauge und 5 cem Wasser bis zur Lösung, siltriert nach dem Erkalten, versetzt das Filtrat mit einigen Tropsen Chloraminlösung, fügt etwas Chlorosorm hinzu und säuert mit verdünnter Essigsäure an, so wird das Chlorosorm beim Durchschütteln gelbbraum gefärbt.

Werden 0,2 g Abalin mit 10 ccm Masser geschüttelt, so darf das Filtrat Lackmuspapier nicht verändern und durch Bariumnitratlösung nicht getrübt werden (Schweselsäure).

 $0.2~\mathrm{g}$ Abalin bürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Adeps benzoatus — Benzoeschmalz

Schweineschmalz	50	Teile
Benzoe	1	Teil
Getrocknetes Natriumfulfat		Teile

Die Benzoe wird mit dem getrockneten Natriumfulfat fein zerrieben. Das Schweineschmalz wird mit diesem Gemisch unter häusigem Umrühren 2 Stunden lang auf etwa 60° erwärmt; alsdann wird filtriert.

Benzoeschmalz ist gelblichweiß, streichbar weich und riecht nach Benzoe.

Benzoeschmalz darf nicht ranzig riechen.

Adeps Lanae anhydricus — Wollfett

Das gereinigte, wasserfreie Fett der Schafwolle. Die gelbe, salbenartige Masse richt nur sehr schwach, schmilzt bei ungefähr 40° und ist in Ather, Petroleumbenzin, Chlorosorm oder siedendem absolutem Alkohol löslich, in Weingeist wenig löslich und in Wasser unlöslich.

Wollfett läßt sich, ohne seine salbenartige Beschaffenheit zu verlieren, mit dem doppelten Gewichte Wasser mischen. Schichtet man 1 com einer Lösung von Wollsett in Chlorosform (1+49) vorsichtig auf 1 bis 2 com Schwefelsäure, so tritt an der Verührungsstelle beider Flüssigkeiten eine lebshaft braunrote Färbung auf, während die Schwefelsäure grüne Fluoreszenz zeigt.

Erwärmt man 2 g Wollfett mit 5 ccm Weingeist bis zum Schmelzen des Fettes, fügt 10 ccm Ather hinzu und versett das Gemisch mit 2 Tropsen Phenolphthaleinlösung, so muß es farblos bleiben (freies Alkali); wird darauf 0,1 ccm \(^1/_{10}\)Normal-Ralilauge zugesetzt, so muß es sich rot färben (freie Säure).

Werden 10 g Wollfett mit 50 ccm Wasser unter beständigem Umrühren im siedenden Wasserbade geschmolzen, so muß es sich von der wässerigen Flüssigkeit in kurzer Zeit wieder scharf trennen. Die wässerige Flüssigkeit muß klar sein; sie darf Lackmußpapier nicht verändern. Versett man 10 ccm der wässerigen Flüssigkeit mit 10 Tropsen Natronlauge und erhitzt zum Sieden, so darf der Dampf Lackmußpapier nicht bläuen (Ummoniumsalze). Dampft man 10 ccm der wässerigen Flüssigkeit auf dem Wasserbade vollständig ein und verreibt den Rückstand mit 0,2 g Vorsäure, so

barf beim Erhitzen bes Gemisches in einem Glühröhrehen bis zum Schmelzen der Geruch bes Alfroleins nicht auftreten (Glyzerin). 10 cem der filtrierten wässerigen Flüssigkeit müssen nach Jusat von 2 Tropfen Kaliumpermanganatlösung mindestens eine Viertelstunde lang rot gefärbt bleiben (oxydierbare organische Verunreinigungen).

1 g Wollsett darf durch einstündiges Trocknen bei 100° kaum an Gewicht verlieren (Wasser) und nach dem Versbrennen höchstens 0,001 g Rückstand hinterlassen.

Adeps suillus — Schweineschmalz

Das aus dem frischen, ungefalzenen, gewaschenen Sellsgewebe des Neges und der Nierenumhüllung gesunder Schweine ausgeschmolzene und vom Wasser befreite Fett.

Schweineschmalz ist weiß, streichbar weich, gleichmäßig, riecht schwach eigenartig und schmeckt mild.

Schmelzpunkt 36° bis 42°.

Jodzahl 46 bis 66. Säuregrad nicht über 2.

Geschmolzenes Schweineschmalz muß in einer Schicht von etwa 1 cm Dicke farblos und klar sein.

Schweineschmalz darf nicht ranzig riechen.

Die Untersuchung des Schweineschmalzes richtet sich außer nach den in den »Allgemeinen Bestimmungen« angegebenen Untersuchungsversahren nach den Ausführungsbestimmungen zu dem Gesetz, betreffend die Schlachtwieh- und Fleischbeschau, vom 3. Juni 1900.

Aether — Ather

 $(C_2H_5)_2O$ \mathfrak{Mol} . \mathfrak{Gew} . 74,08

Klare, farblose, leicht bewegliche, eigenartig riechende und schmeckende, leicht flüchtige und sehr leicht entzündbare Flüssigsteit. Ather ist in Wasser wenig, in Weingeist und in fetten oder ätherischen Ölen in jedem Verhältnis löslich.

Dichte 0,713.

Siedepunkt 34,5°.

Mit Ather getränktes Filtrierpapier barf nach dem Verbunften des Athers keinen Geruch zeigen. Läßt man 5 ccm Ather in einer Glasschale bei Simmertemperatur verdunsten, so hinterbleibt ein seuchter Beschlag, der Lackmuspapier weder röten noch bleichen darf (freie Säuren, schweslige Säure). Läßt man 20 ccm Ather in einem mit Glasstopsen verschlossenen Glase vor Licht geschützt über frisch zerkleinertem, erbsengroßem Kaliumhydroxyd stehen, so darf sich innerhalb 1 Stunde weder der Ather noch das Kaliumhydroxyd färben (Aldehyd, Vinylaltohol).

Narkoseäther (Aether pro narcosi) muß den an Ather gestellten Anforderungen genügen, jedoch darf bei der Prüfung mit Kaliumhydroxyd selbst innerhalb 6 Stunden keine Kärbung auftreten.

Werken etwa 10 ccm Narkoseäther mit 1 ccm frisch bereiteter Kaliumjodidlösung in einem fast völlig gesüllten, verschlossen, weißen Glasstöpselglase unter Lichtabschluß häusig geschüttelt, so darf innerhalb 3 Stunden keine Färbung austreten (Wasserstoffsuperoxyd, Athylperoxyd). Werden 10 ccm Narkoseäther mit 2 ccm Vanadin-Schweselsäure geschüttelt, so darf sich diese weder rosardt noch blutrot färben (Wasserstoffs

superoxyd, Athylperoxyd). Werden 10 ccm Narkoseäther mit 1 ccm Neßlers Reagens wiederholt geschüttelt, so darf keine Färbung oder Trübung, höchstens eine weiße Opaleszenz auftreten (Albehyd, Vinylaskohol). Werden 20 ccm Narkoseäther mit 5 ccm Wasser kräftig durchgeschüttelt, und wird das Wasser nach dem Trennen vom Ather mit 1 ccm Natronlauge und 5 Tropsen Nitroprussidnatriumlösung versetzt und sodann sofort mit 1,5 ccm verdünnter Essigsäure angesäuert, so darf die Flüssigseit keine rötliche oder violette Färbung annehmen (Azeton).

Narkoseäther ist in braunen, trockenen, fast ganz gestüllten und gut verschlossenen Flaschen von höchstens 150 cem Inhalt aufzubewahren. Die zum Berschließen der Flaschen verwendeten Korke sind mit Zinnfolie zu unterlegen, die vorher mit absolutem Alkohol gereinigt worden ist.

Ather und Narkofeäther sind kühl und vor Licht geschützt aufzubewahren.

Aether aceticus — Effigäther

 $CH_3 \cdot CO_2C_2H_5$ Mol. Scw. 88,06

Klare, farblose, flüchtige, leicht entzündbare Flüssigkeit von eigenartigem, erfrischendem Geruche. Essigäther ist in Weingeist oder Ather in jedem Verhältnis, in Wasser wenig löslich.

Dichte 0,896 bis 0,900.

Siedepunkt 74° bis 77°.

Mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier darf durch Essigäther nicht sofort gerötet werden. Mit Essigäther getränktes Filtrierpapier darf gegen Ende der Verdunstung des Effigäthers nicht nach fremden Atherarten riechen.

10 ccm Wasser dürsen beim kräftigen Schütteln mit 10 ccm Essigäther höchstens um 1 ccm zunehmen (unzulässige Menge Wasser, Weingeist). Werden 5 ccm Schweselsäure mit 5 ccm Essigäther überschichtet, so darf sich innerhalb einer Viertelstunde zwischen den beiden Flüssigkeiten keine gefärbte Sone bilden (Umplazetat).

Aether bromatus — Athylbromid

C_2H_5Br $\mathfrak{Mol}_{\bullet}\mathfrak{Gew}$. $108,96$	
Schwefelfäure	40 Teile
Weingeist von der Dichte 0,811	18 Teile
Baffer	15 Teile
Gevulvertes Kaliumbromid	20 Teile.

Der Weingeist wird in einem Kolben unter fortwährendem Umschwenken ohne Abkühlung vorsichtig mit der Schweselsäure gemischt und der erkalteten Mischung das eiskalte Wasser und hierauf das Kaliumbromid hinzugesügt. Alsdann wird die Mischung im Sandbad der Destillation unterworsen; das unter guter Kühlung übergehende Destillat wird derartig in einer etwa 20 Teile Wasser enthaltenden Vorlage aufgesangen, daß das Kühlrohr etwas in das Wasser eintaucht. Die Destillation wird beendet, sobald keine in dem Wasser untersinkenden Tröpschen mehr übergehen. Hierauf wird die untere, ölartige Schicht von dem darüberstehenden

Wasser getrennt, zweimal mit je einem halben Raumteil Wasser außgeschüttelt und alsdann zweimal mit je einem halben Raumteil Schwefelsäure je 6 Stunden lang unter häusigem Umschütteln stehengelassen. Das von der unterstehenden Schwefelsäure getrennte Athylbromid wird mit einem halben Raumteil Kaliumkarbonatlösung (1+19) geschüttelt, mit gekörntem Kalziumchlorid entwässert und aus dem Wasserbade destilliert.

Das auf diese Weise erhaltene Athylbromid ist mit so viel absolutem Alkohol zu mischen, daß die Dichte 1,440 bis 1,444 beträgt.

Klare, farblose, slüchtige, stark lichtbrechende, ätherisch riechende, in Wasser unlösliche, in Weingeist oder Alther lösliche Flüssigkeit, die mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier nicht verändert.

Siedepunkt 36° bis 38,5°.

Läßt man 10 ccm Athylbromib und 10 ccm Schwefelsäure in einem 3 cm weiten, mit Schwefelsäure gereinigten Glasstöpfelglas unter häusigem Umschütteln 1 Stunde lang stehen, so darf die Schwefelsäure innerhald dieser Zeit nicht gelb gefärbt werden (fremde organische Stoffe). Läßt man 5 ccm Athylbromid freiwillig in einem Schälchen verdunsten, so darf sich weder während des Verdunstens noch nach dem Verdunsten ein fremdartiger Geruch bemerkbar machen (Phosphorverbindungen). Schüttelt man 5 ccm Athylbromid mit 5 ccm Jodzinstärselösung, so darf sich weder das Athylbromid noch die Stärselösung färben (freies Vrom). Schüttelt man 5 ccm Athylbromid mit 5 ccm Basser einige Sesunden lang und hebt von dem Basser sofort 2,5 ccm ab, so darf dieses nach Susat

von 1 Tropfen Silbernitratlösung innerhalb 5 Minuten höchsstens opalisierend getrübt werden (Bronnwasserstoffsäure).

In braunen, trockenen, fast ganz gefüllten und gut verschlossenen Flaschen von höchstens 100 ccm Inhalt fühl und vor Licht geschützt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Aether chloratus — Athylchlorid

C2 H5 Cl Mol. Gew. 64,50

Klare, farblose, leicht flüchtige Flüssigkeit von eigenartigem Geruche. Athylchlorid ist in Wasser wenig, in Weingeist oder Ather in jedem Verhältnis löslich und verbrennt mit grüngesäumter Flamme.

Siedepunkt 12° bis 12,5°.

Schüttelt man 5 ccm Athylchlorib mit 5 ccm eiskaltem Wasser, so darf das Wasser nach dem Absehen Lackmuspapier nicht röten und nach Zusat von 1 Tropfen Silbernitratlösung nicht getrübt werden (Salzsäure). 5 ccm Athylchlorid dürsen nach dem Verdunsten in einer Glasschale keinen Rückstand hinterlassen. Während des Verdunstens und nach dem Verdunsten darf sich kein eigenartig unangenehmer Geruch bemerkbar machen (Phosphorverbindungen).

In zugeschmolzenen oder mit einem geeigneten Verschlusse verschenen Glasröhren kühl und vor Licht geschütt aufzubewahren.

Borfichtig aufzubewahren.

Aethylmorphinum hydrochloricum Athylmorphinhydrochlorid

Dionin (E. W.)

 $[C_{17}H_{18}(OC_2H_5)O_2N]HCl + 2H_2O$ Mol. Gew. 385,7

Weiße, seine, geruchlose Nädelchen von bitterem Geschmacke. Athylmorphinhydrochlorid löst sich in etwa 12 Teilen Wasser und in 25 Teilen Weingeist. Die Lösungen verändern Lack-muspapier nicht.

Athylmorphinhydrochlorid fintert bei 119° und ift bei 122° bis 123° völlig geschmolzen.

0,01 g. Athylmorphinhydrochlorid löft sich in 10 ccm Schwefelsäure unter Entwickelung von Chlorwasserstoff zu einer klaren, farblosen oder vorübergehend blaßröklichen Flüssigteit, die nach Jusah von 1 Tropfen Eisenchloridlösung beim Erwärmen erst grün und dann tiefblau wird und nach weiterem Jusah von 2 Tropfen Salpetersäure zu der erkalteten Flüssigkeit eine tiefrote Färbung annimmt. In der wässerigen Lösung (1+99) ruft Silbernitratlösung einen weißen, käsigen Niederschlag hervor. Nach Jusah von wenig Kalilange zu der wässerigen Lösung (1+19) entsteht eine Trübung, die sich beim Umschwenken wieder löst; ein größerer Überschuß erzeugt einen bleibenden, rein weißen Niederschlag.

Wird 1 ccm der wässerigen Lösung (1+99) zu der Lösung eines Körnchens Kaliumserrizhanid in 10 ccm Wasser, die mit 1 Tropsen Eisenchloridlösung versetzt ist, gegeben, so darf die braunrote Färbung der Lösung nicht sofort in Blau umschlagen (Morphin). Werden 5 ccm der wässerigen Lösung (1+99) mit 5 Tropsen Ummoniakslüssigkeit versetzt, so darf

feine Trübung entstehen. Erft nach mehrstündigem Stehen scheiden sich Kristalle ab, die lufttrocken bei 90° bis 91° schmelzen müssen (fremde Alkaloide).

0,2 g Athhlmorphinhydrochlorid dürfen durch Trocknen bei 110° höchstens 0,019 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Ginzelgabe 0,1 g.

Größte Tagesgabe 0,3 g.

Agar Agar — Agar Agar

Die in Ostasien nach besonderem Verfahren aus Gelidium Amansii Lamouroux und wahrscheinlich auch anderen Florideen hergestellte und getrocknete Gallerte.

Algar Agar besteht aus 20 bis 50 cm langen, etwa 5 mm bicken, der Seele eines Federkicks ähnlichen Strängen oder etwa 20 bis 30 cm langen, 3 bis 4 cm breiten und ebenso dicken, leichten, vierkantigen Stäben von häutig-blätterigem Gesüge und sehr schwach gelblicher Farbe.

Agar Agar ist geruch- und geschmacklos.

Ugar Ugar quillt in kaltem Wasser auf und löst sich in 200 Teilen siedendem Wasser fast völlig zu einer fast farb-losen, geruch- und geschmacklosen Flüssigkeit auf, die nach dem Erkalten gallertig erstarrt, durch Jodlösung weinrot bis schwach rotviolett gesärbt wird und Lackmuspapier nicht ver-ändert.

Kocht man 1 g Agar Agar mit 100 g Wasser und 5 g Schwefelsäure 1 Stunde lang gelinde, gießt die klare Flüssigkeit nach 12 stündigem, ruhigem Stehen vom Bodensatz ab und untersucht diesen unter dem Mikrostope, so sindet man Reste der zur Herstellung benutzten Algenarten, zum Teil befallen von Fadenpilzen, und einige Schalen verschiedener Diatomeen-Arten. Der in verdünnter Salzsäure unlösliche Teil der Alsche von Agar Agar besteht aus kleinsten Gesteinstrümmern, Diatomeenschalen und Spongillennadeln.

Albargin — Albargin (E. W.) Gelatosesilber

Gehalt 14,6 bis 15 Prozent Silber (Ag, Atom-Gew. 107,88).

Gelbliches, grobes, glänzendes Pulver, das in Wasser leicht löslich ist.

In der wässerigen Lösung (1+9) ruft Gerbsäurelösung einen flockigen Niederschlag, Salzsäure eine starke, weiße Trübung hervor.

Die wässerige Lösung (1+99) muß volksommen klar sein und darf Lackmuspapier höchstens schwach röten. Wird 1 g Albargin mit 10 ccm absolutem Alkohol geschüttelt, so darf das Filtrat nach Jusaß von 1 Tropsen verdünnter Salzsäure höchstens opalisierend getrübt werden (Silbersalze).

Gehaltsbestimmung. Etwa 0,6 g Albargin werden genau gewogen und in 10 ccm Wasser gelöst; die Lösung wird vorsichtig mit 10 ccm Schweselsäure versetzt. Darauf werden 2 g sein gepulvertes Kaliumpermanganat in kleinen Anteilen unter beständigem Umschwenken eingetragen. Nach viertelstündigem Stehen wird das Gemisch mit 50 ccm

Wasser verdünnt und mit Ferrosulfat versetz, bis eine klare blaßgelbe Lösung entstanden ist. Die Lösung wird nach Jusatz von 10 ccm Salpetersäure mit $^1/_{10}$ -Normal-Ammonium-rhodanidlösung bis zum Farbumschlage titriert. Sierbei müssen für je 0,6 g Albargin 8,12 bis 8,35 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Ammoniumrhodanidlösung verbraucht werden, was einem Gehalte von 14,6 bis 15 Prozent Silber entspricht (1 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Ammoniumrhodanidlösung = 0,010788 g Silber, Ferrisalz als Judikator).

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Alcohol absolutus — Absoluter Alkohol

C₂H₅OII Mol.=Gew. 46,05

Gehalt 99,66 bis 99,46 Volumprozent oder 99,44 bis 99,11 Gewichtsprozent Alfohol.

Klare, farblose, flüchtige, leicht entzündbare Flüssigkeit, die mit schwach leuchtender Flamme verbrennt. Absoluter Alkohol riecht eigenartig, schmeckt brennend und verändert Lackmuspapier nicht.

Dichte 0,791 bis 0,792.

Siedepunkt 78° bis 79°.

Absoluter Alkohol muß sich mit Wasser ohne Trübung mischen. Werden 5 com absoluter Alkohol mit 5 com Wasser verdünnt, mit 25 bis 30 Tropsen einer weingeistigen Salizylsaldehydlösung (1 + 99) und mit 20 com Schwefelsäure verssetzt, so darf die Mischung nach dem Erkalten keine rötliche oder granatrote Färbung zeigen (Fusclös). Werden 5 com Schwefelsäure in einem mit dem zu prüsenden absoluten Alkoshol gereinigten Probierrohr mit 5 com absoluten Alkosol

überschichtet, so darf sich zwischen den beiden Flüssigkeiten auch bei längerem Stehen keine rosarvte Jone bilden (Melassespiritus).

20 ccm absoluter Alkohol werden in ein Kölbehen von etwa 100 ccm Inhalt gegeben, das mit einem zweimal rechtwinklig gebogenen, ungefähr 75 cm langen Glasrohr verbunden ist. Das Glasrohr mündet in einen kleinen Meßzylinder. Hierauf wird mit kleiner Flamme vorsichtig erhitt, bis 2 ccm Destillat übergegangen sind. 1 ccm des Destillats wird mit 4 ccm verdünnter Schwefelsäure gemischt und unter guter Kühlung und stetem Umschütteln nach und nach mit 1 g fein zerriebenem Kalimpermanganat versett. Sobald die Violettfärbung verschwunden ist, wird durch ein kleines, trockenes Filter filtriert und das meist schwach rötlich gefärbte Filtrat einige Sekunden lang gelinde erwärmt, bis es farblos geworden ist. Nach dem Erkalten gibt man aus einer Divette 3 bis 5 Tropfen dieser Flüssigkeit zu 0,5 cem einer frisch bereiteten und gut gefühlten Lösung von 0,02 g Guajakol in 10 ccm Schwefelsäure, die sich auf einem auf weißer Unterlage ruhenden Uhrglas befindet, indem man dabei die Ausflußöffnung der Dipette der Oberfläche der Guajakollösung soweit als möglich nähert. Hierbei darf innerhalb 2 Minuten keine rosarote Kärbung auftreten (Methylalkohol). Der andere Kubikzentimeter des Destillats wird mit 1 ccm Natronlauge und 5 Tropfen Nitroprussidnatriumlösung versett. Hierbei darf keine Notfärbung auftreten, die nach sofortigem Zusat von 1,5 ccm verdünnter Essigfäure in Violett übergeht (Azeton).

Die rote Farbe einer Mischung von 10 ccm absolutem Allsohol und 1 ccm Kaliumpermanganatlösung darf nicht vor Ablauf von 20 Minuten in Gelb übergehen (Albehyd). Wird eine Mischung von 10 ccm absolutem Alsohol, 10 ccm Wasser und 1 ccm Silbernitratlösung mit so viel Ammoniassklüssigiseit versetzt, daß der entstandene Niederschlag eben wieder in Lösung gegangen ist, so darf beim Stehen im Dunkeln innerhalb 12 Stunden weder eine Färbung noch eine Trübung auftreten (Albehyd). Absoluter Alsohol darf weder durch 3 Tropsen Natriumsulsidlösung (Schwermetallsalze), noch durch Ammoniassklüssigiseit verändert werden (Extrastivstosse, Gerbsäure usw.).

5 ccm absoluter Alkohol dürfen beim Verdunften auf dem Wasserbade keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Aloe - Alloe

Der eingekochte Saft der Blätter von in Ufrika wachsenden Arten der Gattung Aloe, besonders von Aloe ferox Miller, als Handelssorte die Bezeichnung Kap-Aloe führend.

Alloe besicht aus glänzenden, dunkelbraunen Massen, die leicht in glasglänzende Stücke mit muscheligen Bruchflächen und in scharffantige, rötliche bis hellbraune Splitter zerbrechen.

Alloe riecht eigenartig und schmeckt bitter.

Aloepulver ist grünlichgelb und läßt unter dem Mikrostope, ohne Zusatz einer Flüssigkeit betrachtet, gelbliche dis bräunslichgelbe, glasähnlich durchsichtige, scharftantige, von ebenen oder gekrümmten Flächen begrenzte Schollen erkennen, die sich nach Zusatz von Wasser nach kurzer Zeit in grünlichsbraune, kugelige Tröpschen von feinblasigem Geküge verswandeln.

5 g Aloe geben mit 60 g siedendem Wasser eine etwas trübe Lösung, aus der sich beim Erkalten etwa 3 g wieder ausscheiden. Die durch Erwärmen hergestellte Lösung von 1 Teil Aloe in 5 Teilen Weingeist bleibt auch nach dem Erkalten bis auf eine geringe slockige Ausscheidung klar. Wird 0,1 g Aloe mit 10 ccm Wasser gekocht und die etwas trübe Lösung mit 0,1 g Vorax versetzt, so zeigt die jeht klar werdende Lösung grünliche Fluoreszenz, die beim Verdünnen mit 100 ccm Wasser stärker hervortritt.

Werben 0,5 g Aloe mit 10 ccm Chloroform unter Umschütteln zum Sieden erhitzt, so darf sich das Chloroform nur schwach gelblich färben. Werden 0,5 g Aloe mit 10 ccm Ather unter Umschütteln erwärmt, so darf sich der Ather nur schwach gelblich färben; nach dem Verdunsten desselben dürsen höchstens 0,005 g eines gelben, zähen Rückstandes hinterbleiben (Harze). Übergießt man einen Aloesplitter oder eine kleine Menge Aloepulver mit Salpetersäure, so darf sich innerhalb 3 Minuten nur eine schwach grünliche, aber keine rote Jone bilden (andere Aloesorten). Im Pulver dürsen bei etwa 300 sacher Vergrößerung im Glyzerinpräparate Teilchen mit zahlreichen, regellos oder strahlig angeordneten Kristallen nicht erkennbar sein (matte Aloesorten).

1 g Aloe darf nach dem Verbrennen höchstens 0,015 g Rückstand hinterlassen.

Zur Herstellung des Pulvers wird Aloe über gebranntem Kalke getrocknet und dann zerrieben.

Alumen — Alaun

Farblose, durchscheinende, harte, oktaedrische Aristalle oder weißes, kristallinisches Pulver. Alaun löst sich in etwa 9 Teilen Wasser; in Weingeist ist er fast unlöslich.

Die wässerige Lösung schmeckt stark zusammenziehend, rötet Lackmuspapier und gibt mit Natronlauge einen weißen, gallertigen Niederschlag, der im Überschusse des Fällungsmittels löslich ist und sich aus dieser Lösung nach genügendem Zusat von Ammoniumchloridlösung wieder ausscheidet. In der gesättigten wässerigen Lösung erzeugt Weinsäurelösung im Überschuß innerhalb einer halben Stunde bei zeitweiligem, frästigem Schütteln einen kristallinischen Niederschlag. Mit Bariumnitratlösung entsteht ein weißer, in verdünnten Säuren unlöslicher Niederschlag. Wird Alaun auf einem Platinblech erhitzt, so schmilzt er leicht, bläht sich dann stark auf und läßt eine schaumige Masse zurück.

Die wässerige Lösung (1+19) barf nach Zusatz von 3 Tropsen verdünnter Essigsäure weder durch 3 Tropsen Natriumsulsidösung (Schwermetallsalze) nach frästigem Umschütteln, noch durch 1 ccm Ammoniumogalatlösung (Kalziumsalze) verändert werden. Die mit einigen Tropsen Salzsäure versetzte wässerige Lösung (1+19) darf durch 0,5 ccm Kaliumserrozhanidlösung höchstens schwach gebläut werden (Eisensalze). Ein Gemisch von 1 g gepulvertem Alaun und 3 ccm Natriumhypophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhisen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung ans

nehmen (Arsenverbindungen). Erhitzt man 1 g gepulverten Alaun mit 1 ccm Wasser und 3 ccm Natronlauge, so darf sich sein Ammoniak entwickeln (Ammoniumsalze).

Alumen ustum — Gebrannter Alaun

K Al (SO₄)₂ Mol. Sew. 258,21

Weiße Krusten oder weißes Pulver. Gebrannter Alaun löst sich in 30 Teilen Wasser innerhalb 48 Stunden zu einer schwach getrübten Flüssigkeit.

Hinsichtlich seiner Reinheit muß gebrannter Alaun den an Alaun gestellten Anforderungen genügen; für die Prüfungen sind die dort angegebenen Gewichtsmengen Alaun auf die Hälfte herabzusehen.

1 g gebrannter Alaun darf beim Erhigen höchstens 0,1 g an Gewicht verlieren (unzulässiger Wassergehalt). Das Erhigen wird in einem Porzellantiegel vorgenommen, der in einen größeren Porzellantiegel in der Weise eingehängt ist, daß der Abstand zwischen den beiden Tiegelwandungen ungefähr 1 em beträgt. Der Boden des äußeren Tiegels wird bis zur schwachen Rotglut erhigt.

In gut verschlossenen Gefäßen aufzubewahren.

Aluminium sulfuricum — Aluminium fulfat

Al₂ (SO₄)₃ + 18 H₂O Mol. Gew. 666,44

Weiße, kristallinische Stücke, die in etwa 1,2 Teilen Wasser löslich, in Weingeist fast unlöslich sind.

Die wässerige Lösung schmeckt sauer und zusammenziehend, rötet Lackmußpapier und gibt mit Bariumnitratlösung einen

weißen, in verdünnten Säuren unlöslichen Niederschlag; mit Natronlauge gibt sie einen weißen, gallertigen Niederschlag, der sich im Überschuffe des Fällungsmittels löst und sich nach Zusah einer genügenden Menge Ummoniumchloriblösung wieder ausscheidet.

Die filtrierte wässerige Lösung (1+9) muß farblod sein und darf nach Zusat von 3 Tropfen verdünnter Essiasäure weder durch 3 Tropfen Natriumsulfidlösung (Schwermetallfalze), noch durch Ammoniumogalatlösung (Kalziumsalze) verändert werden. Die filtrierte wässerige Lösung (1+9) darf nach Zusatz einer gleichen Menge 1/10-Normal-Natriumthiosulfatlösung nicht sofort verändert werden (freie Schwefeljäure). Die mit einigen Tropfen Salzsäure angesäuerte wässerige Löfung (1+19) darf durch 0,5 ccm Raliumferrozyanidlöfung höchstensschwach gebläut werden (Eisensalze). Ein Gemisch von 1 g zerriebenem Aluminiumfulfat und 3 ccm Natriumhypophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhiben im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Alypin hydrochloricum — Alypinhydrochlorid Benzohl-äthhl-tetramethyldiamino-isopropanolhydrochlorid

(Allypin E. W.)

 $\mathrm{CH_{2}N}\left(\mathrm{CH_{3}}\right)_{2}$

 $C_2H_5 \cdot CO(CO \cdot C_6H_5)$ Mol. Gew. 314,7

CH₂N(CH₃)₂HCl

Weisies, kristallinisches, geruchloses Pulver von bitterem Geschmacke, das auf der Junge eine vorübergehende Unempfindlichkeit hervorruft. Alhpinhydrochlorid ist sehr leicht in Wasser, leicht in Weingeist oder Chlorosorm, sehwer in Ather löslich. Die wässerige Lösung verändert Lackmuspapier nicht oder bläut es nur sehwach.

Schmelzpunkt 169°.

Wird 0,1 g Alhpinhydrochlorid mit 1 ccm Schwefelfäure und 3 Tropfen Weingeist 2 bis 3 Minuten lang auf 100° erhilt und die Lösung vorsichtig mit 5 ccm Wasser versett, so tritt der Geruch des Benzoefäureäthylesters auf. Beim Erkalten scheiden sich Kristalle ab, die nach Jusat von Weingeist wieder in Lösung gehen. Silbernitratlösung erzeugt in der wässerigen, mit Salpetersäure angesäuerten Lösung des Alhpinhydrochlorids (1+99) einen weißen Niederschlag.

0,05 g Alhpinhydrochlorid müssen sich in 1 ccm Schwefelsäure unter Entwickelung von Chlorwasserstoff ohne Färbung und in 1 ccm Salpetersäure ohne Färbung lösen (fremde organische Stoffe). Werden 5 ccm der wässerigen Lösung des Alhpinhydrochlorids (1 + 99) mit 5 Tropsen Chromsäurelösung versetzt, so darf kein Niederschlag entstehen, auch nicht nach weiterem Zusatz von 1 ccm Salzsäure (Kokain). 1 ccm der gleichen wässerigen Lösung darf durch 5 ccm Natriumbikarbonatlösung nicht verändert werden (Kokain).

0,2 g Alhpinhydrochlorid dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Alypin nitricum — Alhpinnitrat Benzonl-äthyl-tetramethyldiamino-isopropanolnitrat

(Allypin E. W.)

 $\mathrm{CH_{2}N}\left(\mathrm{CH_{3}}\right)_{2}$

 $C_2H_5 \cdot CO(CO \cdot C_6H_5)$

Mol.=Gew. 341,2

CH₂N(CH₃)₂HNO₃

Weißes, kristallinisches, geruchloses Pulver von bitterem Geschmacke, bas auf der Junge eine vorübergehende Unempfindlichkeit hervorruft. Allypinnitrat ist leicht in Wasser, Weingeist oder Chloroform, schwer in Ather löslich. wässerige Lösung verändert Lackmuspapier nicht oder bläut es nur schwach.

Schmelzpunkt 163°.

Wird 0,1 g Alhpinnitrat mit 1 ccm Schwefelsäure und 3 Tropfen Weingeist 2 bis 3 Minuten lang auf 100° erhitzt und die Lösung vorsichtig mit 5 cem Wasser verset, so tritt der Geruch des Benzoesäureathylesters auf. Beim Erkalten scheiden sich Kriftalle ab, die nach Jusat von Weingeist wieder in Lösung gehen. Löst man 0,1 g Alypinnitrat in 1 ccm Schwefelsäure und überschichtet die Lösung vorsichtig mit Ferrosulfatlösung, so tritt an der Berührungsstelle eine braunschwarze Sone auf.

0,05 g Alhpinnitrat muffen sich in 1 cem Salpetersäure ohne Färbung lösen (fremde organische Stoffe). Werden $5~\mathrm{cem}$ ber wäfferigen Lösung (1+99) bes Alhpinnitrats mit 5 Tropfen Chromfäurelösung versetzt, so darf kein Niederschlag entstehen, auch nicht nach weiterem Jusat von 1 ccm Salzfäure (Rokain). 1 cem ber gleichen wäfferigen Lösung darf durch 5 cem Natriumbikarbonatlösung nicht verändert werden (Kokain).

0,2 g Alypinnitrat dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Ammoniacum — Ammoniakgummi

Das Gummiharz von Dorema ammoniacum Don und anderer Arten der Gattung Dorema.

Ammoniakgummi besteht aus losen oder zusammenhängenden Körnern von bräunlicher, auf dem frischen Bruche weißlicher Farbe. In der Kälte ist Ammoniakgummi spröde, in der Wärme erweicht es, ohne klar zu schmelzen.

Almmoniakgummi riecht eigenartig und schmeckt bitter, scharf und würzig.

Veim Zerreiben von 1 g Ammoniakgummi mit 3 ccm Wasser bildet sich eine weiße Emulsion, die nach Zusatz von Natronlauge gelb, dann braun wird.

Kocht man 5 g zerkleinertes Ummoniakgummi mit 15 ccm Salzkäure etwa 2 bis 3 Minuten lang, so barf es sich nicht blau ober violett färben (Galbanum); filtriert man nach bem Erkalten durch ein mit Wasser angefeuchtetes Filter und übersättigt bas klare Filtrat vorsichtig mit Ummoniakslüssigkeit, so barf die Mischung keine blaue Fluoreszenz zeigen, die besonders deutlich beim Verdünnen mit 100 ccm Wasser zu erkennen ist (Usant, Galbanum, afrikanisches Ummoniakgummi).

Der beim vollkommenen Ausziehen von 3 g Ammoniakgummi mit siedendem Weingeist hinterbleibende Rückstand darf nach dem Trocknen bei 100° höchstens 1,2 g wiegen.

1 g Ammoniakgummi darf nach dem Verbrennen höchstens 0,075 g Rückstand hinterlassen.

Zur Herstellung des Pulvers wird Ammoniakgummi über gebranntem Kalke getrocknet und dann zerrieben.

Ammonium bromatum — Ammoniumbromid

NH4Br Mol. Gew. 97,96

Gehalt des bei 100° getrockneten Salzes mindestens 98,8 Prozent Ammoniumbromid, entsprechend 80,6 Prozent Brom.

Weißes, fristallinisches, beim Erhigen sich verslächtigendes Pulver. Ammoniumbromid ist in etwa 1.5 Teilen Wasser flar löslich und entwickelt beim Erwärmen mit Natronlauge Ammoniak. Die wässerige Lösung rötet Lacknuspapier schwach. Sett man zu der wässerigen Lösung (1+19) 2 ccm verdünnte Salzsäure und 5 Tropsen Chloraminlösung und schüttelt dann mit Chlorosorm, so färbt sich dieses rotbraun.

Die wässerige Lösung (1+19) darf weder durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure), noch nach Zusat von 3 Tropfen verdünnter Essigsäure durch 3 Tropfen Natriumsulfidlösung (Schwermetallsalze) verändert werden. Die mit einigen Tropfen Salzfäure versette mässerige Lösung (1+19)darf durch 0,5 ccm Kaliumferrozyanidlösung nicht sofort gebläut werden (Eisenfalze). Ein Gemisch von 1 g Ammoniumbromid und 3 cem Natriumhppophosphitlösung barf nach viertelstündigem Erhitzen im siedenden Wasserbade keine bunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen). 10 ccmber wässerigen Lösung (1+19) bürfen nach Jusak von

3 Tropfen Eisenchloriblösung und etwas Stärkelösung innerhalb 10 Minuten keine Blaufärbung zeigen (Jodwasserstofffäure).

1 g Ammoniumbromid darf durch Trocknen bei 100° höchstens 0,01 g an Gewicht verlieren und muß sich beim Erhigen verslüchtigen, ohne einen wägbaren Rückstand zu hinterlassen.

Wertbestimmung. Etwa 0,4 g bes bei 100° getrockneten Ammoniumbromids werden genau gewogen und in 20 cem Wasser gelöst. Diese Lösung darf nach Zusatz einiger Tropsen Kaliumchromatlösung für je 0,4 g getrocknetes Ammoniumbromid höchstens 41,2 ccm ½0°Normal-Silbernitratlösung bis zum Farbumschlage verbrauchen, was einem Höchstgehalte von 1,2 Prozent Ammoniumchlorid in dem getrockneten Salze entspricht (1 ccm ½0°Normal-Silbernitratlösung = 0,009796 g Ammoniumbromid oder = 0,00535 g Ammoniumchlorid, Kaliumchromat als Judisator; je 0,34 ccm ½0°Normal-Silbernitratlösung, die über den für reines Ammoniumbromid zu berechnenden Wert von 40,8 ccm hinausgehen, entsprechen 1 Prozent Ammoniumchlorid, wenn sonstige Verunreinigungen sehlen).

Ammonium carbonicum — Ammonium tarbonat

Ammoniumfarbonat hat wechselnde Zusammensetzung. Es besteht entweder aus Ammoniumbikarbonat oder einem wechselnden Gemische von Ammoniumbikarbonat und Ammoniumbarbaminat, entsprechend einem Gehalt an Ammoniak von etwa 21 bis 33 Prozent.

Farblose, dichte, harte, durchscheinende, kristallinische Stücke oder weißes, kristallinisches Pulver von ammoniakalischem (Veruche. Ammoniumkarbonat ist in Wasser langsam, aber

vollständig löslich, braust beim Übergießen mit Säuren auf und verslüchtigt sich beim Erhihen.

Die mit verdünnter Essigsäure schwach angesäuerte wässerige Lösung (1+19) darf weder durch 3 Tropsen Natriumsulsidslösung (Schwermetallsalze), noch durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure), noch durch Ummoniumogalatlösung (Kalziumsalze) verändert werden. Die mit Salzsäure übersättigte wässerige Lösung (1+19) darf durch Eisenchloridlösung nicht gerötet werden (Rhodanwasserstoffsäure). Die wässerige Lösung (1+19) darf nach Zusah von 3 Tropsen Silbernitratlösung und dem Übersättigen mit Salpetersäure weder gebräunt (Thioschwefelsäure), noch innerhald 2 Minuten mehr als opalisierend getrübt werden (Salzsäure). Sin Gemisch von 0,5 g Ummoniumsarbonat und 5 cem Natriumhypophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhihen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Ursenverbindungen).

Werden 2 g Ammoniumkarbonat mit überschüssiger Salpetersäure auf dem Wasserbade zur Trockne verdampst, so muß ein weißer Rückstand hinterbleiben (emphreumatische Stoffe), der sich bei höherer Temperatur verslüchtigt, ohne einen wägbaren Rückstand zu hinterlassen.

In gut verschloffenen Gefäßen aufzubewahren.

Ammonium chloratum — Ammoniumchlorid

NH₄Cl Mol. Gew. 53,50

Weißes, kristallinisches Pulver. Ummoniumchlorid löst sich in etwa 3 Teilen Wasser von 20° und in etwa 1,3 Teilen siedendem Wasser sowie in etwa 50 Teilen Weingeist.

Die kalt bereitete wässerige Lösung rötet Lackmuspapier schwach, gibt mit Silbernitratlösung einen weißen, käsigen, in Ummoniakslüsseit löslichen Niederschlag und entwickelt beim Erwärmen mit Natronlauge Ummoniak.

Die mit 3 Tropfen verdünnter Essigsäure versette mässerige Lösung (1 + 19) darf weder durch 3 Tropfen Natriumsulsidslösung (Schwermetallsalze), noch durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure), noch durch Ammoniumogalatlösung (Ralziumssalze) verändert werden; die mit einigen Tropfen Salzsäure verssette wässerige Lösung (1 + 19) darf durch Eisenchloridlösung (Rhodanwasserstoffsäure) nicht gerötet sowie durch 0,5 ccm Kaliumserrozyaniblösung (Eisensalze) nicht sofort gebläut werden. Ein Gemisch von 1 g Ammoniumchlorid und 3 ccm Natriumhypophosphitlösung darf nach viertelstündigem Ershisen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färdung annehmen (Arsenverbindungen).

Wird 1 g Ammoniumchlorid mit 1 ccm Salpetersäure auf dem Wasserbade zur Trockne verdampft, so muß ein weißer Rückstand hinterbleiben, der höchstens am Rande einen gelben Anflug zeigen darf (empyreumatische Stoffe) und der sich bei höherer Temperatur verslüchtigen muß, ohne einen wägbaren Rückstand zu hinterlassen.

Amygdalae dulces — Suge Mandeln

Die Samen ber süßsamigen Kulturform von Prunus amygdalus Stokes.

Süße Mandeln sind unsymmetrisch-eiförmig, platt, etwa 2,3 cm lang, etwa 1,4 cm breit, an einem Ende spih, am

anderen abgerundet und hier etwa 1 cm dick. Die Samenschale ist braun, schülferig. Von dem dickeren Ende aus verslaufen in der Samenschale 15 bis 20 teilweise sich verzweigende Leitbündel gegen die Spitze des Samens. Nach dem Einweichen in heißem Wasser läßt sich die Samenschale nebst dem sehr dünnen Endosperm als dünne Haut von dem weißen Keimling abziehen.

Süße Mandeln müssen geruchlos sein und angenehm milb schmecken, dürsen aber nicht ranzig und nicht bitter schmecken; ihr Keimling muß eine rein weiße Farbe haben. Zerbrochene Samen sind zu verwersen.

Amylenum hydratum — Amylenhydrat

 $(CH_3)_2C(OH) \cdot C_2H_5$ Mol.=Gew. 88,10

Klare, farblose, flüchtige Flüssigkeit von eigenartigem Geruch und brennendem Geschmacke. Amylenhydrat verändert mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier nicht. Es löst sich in 8 Teilen Wasser und ist in Weingeist, Äther, Chlorosorm, Glyzerin und in setten Ölen in jedem Verhältnis löslich. Amylenhydrat brennt mit leuchtender und rußender Flamme.

Dichte 0,810 bis 0,815.

Siedepunkt 97° bis 103°.

20 ccm ber wässerigen Lösung (1+19) bürsen nach Zusat von 2 Tropsen Kaliumpermanganatlösung die rote Farbe innerhalb 10 Minuten nicht verlieren (Amylen). Erhitzt man 20 ccm der wässerigen Lösung (1+19) mit 1 ccm ammoniakalischer Silberlösung 10 Minuten lang im siedenden

Wasserbade, so darf weder eine Färbung noch eine braunsschwarze Ausscheidung eintreten (Albehyde).

Vor Licht geschüht aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 4,0 g. Größte Tagesgabe 8,0 g.

Amylium nitrosum — Amylnitrit

(CII₃)₂CH · CH₂ · CH₂(ONO) Mol. · Gew. 117,10

Klare, gelbliche, flüchtige Flüssigkeit von fruchtartigem Geruch und brennend würzigem Geschmacke. Amhlnitrit ist in Wasser kaum, in absolutem Alkohol und in Ather in jedem Berhältnis löslich. Es brennt mit leuchtender und rußender Flamme.

Dichte 0,872 bis 0,882. Siedepunft 95° bis 97°.

5 ccm Amylnitrit dürfen beim Durchschütteln mit einer Mischung von 0,1 ccm Ammoniakslüssigkeit und 1 ccm Wasser beren alkalische Reaktion nicht ausheben (unzulässige Menge freie Säure). Sine Mischung von 1 ccm Amylnitrit, 1,5 ccm Silbernitratlösung, 1,5 ccm Weingeist und einigen Tropsen Ammoniakslüssigkeit darf sich bei gelindem Erwärmen nicht braun ober schwarz färben (Valeralbehyd). Beim Abkühlen

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

auf 0° barf sich Amylnitrit nicht trüben (Wasser).

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,2 g. Größte Tagesgabe 0,5 g.

Amylum Oryzae — Reisstärke

Die Stärke aus dem Endosperm von Oryza sativa $Linn\acute{e}$. Reisstärke ist ein weißes, matt aussehendes, sehr seines Pulver und besteht aus meist vieleckigen, scharfkantigen, manchmal zu mehreren zusammenhängenden Körnehen von 2 bis $10~\mu$, meist 4 bis $5~\mu$ Durchmesser, an denen Schichtung und Spalt nicht zu erkennen ist.

Reisstärke ist geruch- und geschmacklos.

Im Glyzerin-Jodpräparate dürfen gelb gefärbte Elemente (Kleiebestandteile) nur ganz vereinzelt sichtbar sein, Stärkesförner über 10 μ Durchmesser und solche mit Spalt müssen völlig sehlen. Wird 1 g Reisstärke mit 50 com Wasser angeschüttelt und das Gemisch zum Sieden erhipt, so entsteht ein nach dem Erkalten trüber, dünnslüssiger Kleister, der geruchlos sein muß und Lackmuspapier nicht verändern darf.

1 g Reisstärfe darf durch Trocknen bei 100° höchstens 0,15 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen höchstens 0,01 g Rückstand hinterlassen.

Reisstärke ist vor dem Aufbewahren über ges branntem Kalke zu trocknen und dann in gut vers schlossenen Gefäßen aufzubewahren.

Amylum Tritici — Weizenstärke

Die Stärke aus dem Endosperm von Triticum sativum Lamarck.

Weizenstärke ist ein weißes, feines, beim Reiben zwischen ben Fingern knirschendes Pulver. Sie besteht aus 2 deutlich verschiedenen, kaum Übergangsformen zeigenden Arten von Stärkekörnern, den sehr selten etwas eckigen bis schwach

spindelförmigen, meist kugeligen, 2 bis $9~\mu$, meist 5 bis $7~\mu$ im Durchmesser betragenden Kleinkörnern und den linsenssörmigen, in der Flächenansicht rundlichen, nicht oder nur äußerst schwach konzentrisch geschichteten, kein Schichtungssentrum und keinen Spalt zeigenden, in der spindelförmigen Seitenansicht manchmal einen Längsspalt ausweisenden, 15 bis $45~\mu$, meist 28 bis $35~\mu$ Durchmesser besitzenden Großkörnern.

Weizenstärke ist geruch und geschmacklos.

Im Glyzerin-Jodpräparate dürfen gelb gefärbte Elemente (Kleiebestandteile) nur ganz vereinzelt sichtbar sein, Stärke-körner von der Form und Größe der Weizenstärke, aber mit mehrstrahligem Spalte (Roggen), Körner von über 50 μ Durchmesser (Kartosseln) und solche von scharskantiger Gestalt (Reis 2 bis 10 μ , Mais 10 bis 25 μ) müssen sehlen. Wird 1 g Weizenstärke mit 50 ccm Wasser angeschüttelt und zum Sieden erhist, so entsteht ein nach dem Erkalten trüber, dünnslüsser Kleister, der geruchloß sein muß und Lackmußpapier nicht verändern darf.

 $1~\rm g$ Weizenstärke darf durch Trocknen bei $100\,^\circ$ höchstens $0,15~\rm g$ an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen höchstens $0,01~\rm g$ Rückstand hinterlassen.

Anaesthesin — Anästhesin (E. W.) p-Aminobenzoesäureäthylester

$$\begin{array}{cccc} C_{6}H_{4} & \begin{array}{cccc} CO_{2}C_{2}H_{5} & & \text{[1]} \\ NH_{2} & & \text{[4]} \end{array} & \text{Mol.-Gew. 165,10} \end{array}$$

Weißes, feines, kristallinisches Pulver von schwach bitterem Geschmacke, das auf der Junge eine vorübergehende Unemp-

findlichkeit hervorruft. Anästhesin ist schwer in Wasser von 20°, etwas leichter in siedendem Wasser, leicht in Weingeist, Üther, Chloroform oder Benzol sowie in 50 Teilen Olivenöl löslich. Die wässerige Lösung verändert Lackmuspapier nicht.

Schmelzpunkt 90° bis 91°.

Versetzt man eine Lösung von 0,1 g Anästhesin in 2 cem Wasser und 3 Tropfen verdünnter Salzsäure mit 3 Tropsen Natriunmitritlösung und dann mit 2 Tropsen einer Lösung von 0,01 g β -Naphthol in 5 g verdünnter Natronlauge (1+2), so entsteht eine dunkelorangerote Färbung.

Die weingeistige Lösung (1+9) darf nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silbernitratlösung nicht verändert werden (Salzsäure). Die Lösung von 0.5 g Anästhesin in 5 ccm Normal-Salzsäure darf durch 3 Tropsen Natriumsulsidlösung nicht verändert werden (Schwermetallsalze).

0,2 g Anästhesin dürfen nach dem Verbrennen keinen wägsbaren Rückstand hinterlassen.

Vor Licht geschütt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Apomorphinum hydrochloricum Apomorphinhydrochlorid

 $(C_{17}H_{17}O_2N) H Cl + \frac{3}{4}H_2O$ Mol. Gew. 317,1

Weiße oder grauweiße, in Äther oder Chloroform fast unlösliche Kriställchen. Upomorphinhydrochlorid löst sich in etwa 50 Teilen Wasser und in etwa 40 Teilen Weingeist. Die Lösungen verändern Lackmuspapier nicht und nehmen beim Stehen an der Luft und am Lichte infolge von Zerssehung allmählich eine grüne Färbung an; werden die Lösungen

jedoch unter Jusatz von wenig Salzsäure bereitet, so bleiben sie längere Zeit unverändert. Ein größerer Zusatz von Salzsäure bewirkt die Abscheidung weißer Kriställchen von Apomorphinhydrochlorid.

An feuchter Luft, besonders unter Mitwirkung des Lichtes, färbt sich Apomorphinhydrochlorid bald grün. Wird 1 cem der wässerigen Lösung (1 + 99) mit einigen Tropsen Natriumbikardonatlösung und einer Spur Jodtinktur versetzt, so färbt sich beim Schütteln mit Äther die ätherische Schicht rubinrot, während die wässerige Schicht eine smaragdgrüne Färbung annimmt. In 1 cem der wässerigen Lösung (1 + 99) entsteht durch 1 Tropsen Salpetersäure eine weiße, kristallinische Abscheidung und nach weiterem Zusatz von 1 Tropsen Silvernitratlösung ein weißer, käsiger Niederschlag; setzt man alsbaum Ammoniaksüsssississische Kinzu, so tritt sosort Schwärzung ein.

Die frisch bereitete wässerige Lösung (1+99) darf höchstens schwach gefärbt sein. 5 com Ather dürsen sich beim Schütteln mit 0,1 g Apomorphinhydrochlorid nicht oder doch nur blaßrötlich färben (Oxydationsprodukte des Apomorphins). Apomorphinhydrochlorid darf bei etwa 100 facher Vergrößerung nur nadelförmige Kristalle und deren Bruchstücke erkennen lassen. 0,1 g Apomorphinhydrochlorid wird auf einem kleinen, trockenen Filter mit einer auf 10° abgefühlten Mischung von 1 g Salzsäure und 4 com Wasser übergossen; wird das Filtrat mit 1 Tropfen Mayers Reagens versetz, so darf höchstens eine opalisierende Trübung eintreten (fremde Alkalvide).

0,2 g Apomorphinhydrochlorid dürfen durch Trocknen über Schwefelsäure höchstens 0,009 g an Gewicht verlieren; beim Stehen an der Luft nimmt das Salz wieder das ursprüngliche Gewicht an.

0,2 g Apomorphinhydrochlorid dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Wird Apomorphinhydrochlorid in Lösung für den inneren Gebrauch verordnet, so ist zur Haltbar-machung eine der angewendeten Menge Apomorphin-hydrochlorid gleiche Menge Salzsäure zuzusetzen. Es dürfen nur farblose oder doch nur sehr wenig gefärbte Lösungen abgegeben werden.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Borfichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,02 g.

Größte Tagesgabe 0,06 g.

Aqua Amygdalarum amararum Bittermandelwasser

Gehalt etwa 0,1 Prozent Syanwasserstoff (HCN, Mol.s Gew. 27,02).

Mandelsäurenitril11 TeileWeingeist500 TeileWaffer1489 Teile

Das Mandelsäurenitril wird in dem Weingeist gelöst und die Lösung mit dem Wasser gemischt.

Dichte 0,967 bis 0,977.

Vittermandelwasser ist klar ober nur schwach weißlich getrübt. Vittermandelwasser darf Lackmuspapier kaum röten. Werden 10 g Vittermandelwasser mit 0,8 ccm ½ Normal-Silbernitratlösung und einigen Tropsen Salpetersäure vermischt, so muß das Filtrat noch den eigenartigen Geruch des Vittermandelwassers zeigen und darf nach weiterem Zusatz von ¹/10²Normal-Silbernitratlösung nicht mehr getrübt werden (uns zulässige Menge freier Zhanwasserstoff).

Gehaltsbestimmung. Werden 25 g Bittermandelwasser mit 100 cem Wasser verdünnt und mit 2 cem Kaliumjodidlösung und 1 cem Ammoniakslüssigkeit versetzt, so müssen bis zum Eintritt einer gelblichen Opalessenz 4,58 bis 4,95 cem \(^1/_{10}\)= Normal-Silbernitrattösung verdraucht werden, was einem Gehalte von 0,099 bis 0,107 Prozent Zhanwasserstoff entspricht (1 cem \(^1/_{10}\)= Normal-Silbernitratlösung = 0,005404 g Zhanwasserstoff in ammoniakalischer Lösung, Kaliumjodid als Indikator).

Bittermanbelwasser wird, falls es einen höheren Gehalt als den geforderten an Shanwasserstoff ausweist, durch Jusat einer Mischung von 1 Teil Weingeist und 3 Teilen Wasser auf den vorgeschriebenen Gehalt gebracht.

Für Aqua Laurocerasi barf Bittermandelwasser abgegeben werden.

Vor Licht geschütt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Gröffte Ginzelgabe 2,0 g.

Größte Tagesgabe 6,0 g.

Aqua Calcariae — Kalkwasser

Gehalt 0,15 bis 0,17 Prozent Kalziumhybrogyb ($Ca(OH)_2$, Mol.Gew. 74,09).

 Der gebrannte Kalk wird mit 4 Teilen Wasser gelöscht und der entstandene Brei in einem gut verschlossenen Gefäß unter Umschütteln mit 50 Teilen Wasser gemischt. Nachsem sich die Mischung geklärt hat, beseitigt man die überstehende wässerige Flüssigseit. Darauf schüttelt man den Bodensaß erneut mit 50 Teilen Wasser mehrmals kräftig durch und läßt absehen.

Jum Gebrauche wird das Kalkwasser filtriert.

Kaltwasser ift flar, farblos und bläut Lackmuspapier stark.

Sehaltsbestimmung. Zum Neutralisieren von $100\,\mathrm{ccm}$ Kalkwasser dürfen nicht weniger als 4 und nicht mehr als 4,5 ccm Normal-Salzsäure verbraucht werden, was einem Gehalte von 0,15 bis 0,17 Prozent Kalziumhydroxyd entspricht (1 ccm Normal-Salzsäure =0,037045 g Kalziumhydroxyd, Phenolphthalein als Indikator).

Aqua cresolica — Rresolwasser

Kresolseifenlösung	 1 Teil
werden gemischt.	

Für Heilzwecke ist bestilliertes, für Desinfektionszwecke gewöhnliches Wasser zu verwenden.

Mit destilliertem Wasser hergestelltes Kresolwasser ist hells gelb und flar. Mit gewöhnlichem Wasser hergestelltes Kresolwasser darf etwas trübe sein; ölartige Tropsen dürsen sich jedoch aus ihm nicht abscheiden.

Aqua destillata — Destilliertes Wasser

H2O Mol. Gew. 18,016

Klare, farb, geruch und geschmacklose Flüssigkeit, die Lackmuspapier nicht verändert.

10 ccm bestilliertes Wasser dürfen durch Silbernitratlöfung (Salzfäure), durch Bariumnitratlöfung (Schwefelfäure) oder durch Ammoniumogalatlösung (Ralziumsalze) nicht verändert werden. Auch dürfen 10 ccm bestilliertes Wasser weder durch Neßlers Reagens (Ammoniak, Ammoniumsalze), noch durch 3 Tropfen Natriumfulfidlösung, auch nicht nach Zusat von Ammoniakslüssigkeit (Schwermetallsalze), verändert werden. Eine Mischung von 25 ccm destilliertem Wasser und 50 ccm Kaltwaffer muß, in einem gut verschloffenen Gefäß aufbewahrt, innerhalb 1 Stunde klar bleiben (Rohlenfäure). Rocht man 100 ccm bestilliertes Wasser mit 1 ccm verdünnter Schwefelfäure und 0,3 ccm Kaliumpermangangt lösung 3 Minuten lang, so barf die rote Karbe der Lösung nicht verschwinden (organische Stoffe, salpetrige Säure).

100 ccm bestilliertes Wasser dürfen nach dem Verdampfen höchstens 0,001 g Rückstand hinterlassen.

Aqua phenolata — Phenolwaffer Aqua carbolisata Aqua phenolata P. I.

Verflüssigtes Phenol	11	Teile
Waffer	489	Teile
werden gemischt.		
Otherson iff flow and fortige		

Phenolwasser ist klar und farblos.

Aqua Plumbi — Bleiwasser

Bleiwasser ist schwach trübe.

Bleiwaffer ift vor der Abgabe umzuschütteln.

Aquae aromaticae — Aromatische Wässer

Aromatische Wässer sind mit oder ohne Zusatz von Weingeist bereitete Lösungen von ätherischen Ölen in Wasser.

Aqua Cinnamomi — Zimtwaffer

Simtöl	1 Teil
Weingeist	99 Teile
Wasser von 35° bis 40°	900 Teile.

Das Zimtöl wird in dem Weingeist gelöst und die Lösung mit dem Wasser wiederholt durchgeschüttelt. Nach mehrtägigem Stehen wird filtriert.

Zimtwasser ist fast klar.

Aqua Foeniculi — Fenchelwasser

Fenchelöl	1 Teil
Talf	10 Teile
Master non 350 his 400	999 Teile

Das Fenchelöl wird mit dem Talke fein verrieben und die Verreibung mit dem Wasser wiederholt durchgeschüttelt. Nach mehrtägigem Stehen wird filtriert.

Fenchelwasser ist fast klar.

Aqua Menthae piperitae — Pfefferminzwasser

Pfefferminzöl	1 Teil
Tall	10 Teile
Wasser von 35° bis 40°	999 Teile.

Das Pfefferminzöl wird mit dem Talke sein verrieben und die Verreibung mit dem Wasser wiederholt durchgeschüttelt. Nach mehrtägigem Stehen wird filtriert.

Pfefferminzwaffer ist fast klar.

Aqua Rosae — Mosenwasser

Rosenöl			 	4	Tropfen
Wasser von	35° bis	40°	 	1000	g.

Das Rosenöl wird mit dem Wasser einige Zeit lang geschüttelt; die Mischung wird nach dem Erkalten filtriert. Rosenwasser ist kast klar.

Arecolinum hydrobromicum — Arekolinhydrobromid

Feine, weiße, luftbeständige Nadeln, die sich leicht in Wasser und in Weingeist, schwer in Ather und in Chlorosorm lösen. Schwelzpunkt 170° bis 171°.

Die wässerige Lösung (1+19) rötet Lackmuspapier kaum. In 1 com der wässerigen Lösung (1+19) rusen weder Gerbsäurelösung noch Kalilauge eine Fällung hervor; Jodlösung bewirkt eine braune, Bromwasser eine gelbe und Silbernitratslösung eine blaßgelbe Fällung. Wird 1 com der wässerigen

Löfung (1+19) mit 1 Tropfen Queckfilberchloriblöfung versetzt, so tritt eine beim Umschwenken sich sofort wieder lösende Trübung ein; nach weiterem Zusatz von 0,5 ccm Queckfilberchloriblöfung entsteht ein Niederschlag, der sich erst dann wieder löst, wenn sofort weitere 4 ccm Queckfilberchloriblöfung hinzugefügt werden. Aus dieser Lösung scheiden sich nach einigen Stunden allmählich farblose, durchsichtige Kristalle ab.

0,2 g Arckolinhydrobromid dürfen bei der Ausbewahrung über Schwefelsäure kaum an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Sehr vorsichtig aufzubewahren.

Argentum colloidale — Kolloides Silber Kollargol (E. W.)

Gehalt mindestens 70 Prozent Silber (Ag, Atom-Gew. 107,88).

Grün- ober blauschwarze, metallisch glänzende Blättchen, die sich in Wasser kolloid lösen. Die wässerige Lösung (1+49) ist undurchsichtig und erscheint im auffallenden Lichte trübe. Beim Verdünnen mit sehr viel Wasser wird sie durchsichtig und klar, erscheint jedoch im auffallenden Lichte ebenfalls noch trübe.

Nach Zusatz von verdünnten Mineralsäuren entsteht in der wässerigen Lösung ein Niederschlag, der sich beim Neutralisieren mit Alkalien wieder kolloid löst. Wird kolloides Silber im Porzellantiegel erhitzt, so verkohlt es, wobei der Geruch nach verbrannten Haaren auftritt. Beim Glühen hinterbleibt ein grauweißer Rückstand, dessen Lösung in Salpetersäure nach dem Filtrieren und nach Zusatz von verdünnter Salzsäure einen weißen, käsigen, in überschüssiger Ummoniakslüssigkeit löslichen Niederschlag gibt.

Werden 5 ccm der wässerigen Lösung (1+999) mit 5 ccm Natriumchloridlösung (1+19) vermischt, so muß die Mischung nach 1 Minute langem Schütteln in der Durchsicht rotbraun und flar, darf aber nicht schwärzlich undurchsichtig sein.

Gehaltsbestimmung. Etwa 0,2 g folloides Silber werden in einem Kolben aus Jenaer Glas von 200 ccm Juhalt genau gewogen, in 10 ccm Wasser gelöst und vorsichtig mit 10 ccm Schwefelfäure versett. Darauf werden 2 g fein gepulvertes Kaliumpermanganat in kleinen Unteilen unter beständigem Umschwenken eingetragen. Nach viertel= stündigem Stehen wird das Gemisch so lange auf dem Drahtnet erhitt, bis die sich kondensierenden Dämpfe die Reste des Kaliumpermanganats herabgespült haben; alsbann wird mit 50 ccm Wasser verdünnt und mit Kerrosulfat versetzt, bis eine klare, blaßgelb gefärbte Lösung entstanden ist. erkaltete Lösung wird nach Zusatz von 10 ccm Salpetersäure mit 1/10 = Normal = Ammoniumrhodanidlöfung bis zum Farbumschlage titriert. Hierbei muffen für je 0,2 g kolloides Silber mindestens 13,0 ccm 1/10-Normal-Ammoniumrhodanid. lösung verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 70 Prozent Silber entspricht (1 ccm 1/10-Normal-Ammoniumrhobaniblöfung = 0,010788 g Silber, Ferrifalz als Indikator).

Lösungen von kollvidem Silber sind ohne Erwärmen und zur Abgabe frisch zu bereiten.

Vor Licht geschütt aufzubewahren.

Argentum foliatum — Blattfilber

Ag Atom-Gew. 107,88

Barte Blättchen von reinem Silberglanze.

Blattsilber löst sich in Salpetersäure zu einer klaren, farblosen Flüssigkeit. Salzsäure erzeugt in der Lösung einen weißen, käsigen Niederschlag, der sich in überschüssiger Ummoniakslüssigkeit vollskändig (Blei, Wismut) und ohne Färbung (Rupser) lösen muß.

Argentum nitricum — Silbernitrat

Ag NO3 Mol. Sew. 169,89

Gehalt mindestens 99,7 Prozent.

Farblose, durchscheinende, taselförmige Kristalle oder weiße, durchscheinende Stäbchen von kristallinisch strahligem Bruche, die bei etwa 200° schmelzen. Sie lösen sich in etwa 0,5 Teilen Wasser und in etwa 14 Teilen Weingeist.

Die wässerige Lösung gibt mit Salzsäure einen weißen, fäsigen Niederschlag, der sich in Ammoniakslüsssigkeit leicht löst, in Salpetersäure dagegen unlöslich ist.

Die Lösung von 0,1 g Silbernitrat in 1 ccm Ammoniakflüssigkeit muß farblos (Kupfersalze) und klar (Blei-, Wismutsalze) sein. Die wässerige Lösung darf Lacknuspapier nicht verändern (freie Salpetersäure, Silberoxyd).

Gehaltsbestimmung. Etwa $0.3~\mathrm{g}$ Silbernitrat werden genau gewogen, in $50~\mathrm{ccm}$ Wasser gelöst und nach Jusat von $5~\mathrm{ccm}$ Salpetersäure und $5~\mathrm{ccm}$ Ferriammoniumsulfatslösung mit $^{1}/_{10}$ -Normal-Ammoniumrhodanidlösung bis zum

Farbumschlage titriert. Für je 0.3 g Silbernitrat müssen hierbei mindestens 17.6 ccm $^1/_{10}$ Normal-Ummoniumrhodanid-lösung verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 99.7 Prozent Silbernitrat entspricht $(1 \text{ ccm}^{-1}/_{10}$ Normal-Ummoniumrhodanidlösung = 0.016989 g Silbernitrat, Ferriammoniumsulfat als Indisator).

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Borsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,03 g. Größte Tagesgabe 0,1 g.

Argentum nitricum cum Kalio nitrico Salpeterhaltiges Silbernitrat

Gehalt 32,3 bis 33,3 Prozent Silbernitrat (AgNO3, Mol. Gew. 169,89).

Weiße oder grauweiße, harte Stäbchen von porzellanartigem Bruche.

Die wässerige Lösung gibt mit Salzsäure einen weißen, käsigen Niederschlag, der sich in Ammoniakslüssigteit leicht löst, in Salvetersäure dagegen unlöslich ist.

Die Lösung von 0,3 g salpeterhaltigem Silbernitrat in 1 ccm Ammoniakslüssigkeit muß farblos (Kupfersalze) und klar (Blei-, Wismutsalze) sein. Die wässerige Lösung barf Lackmuspapier nicht verändern (freie Salpetersäure, Silbervyyd).

Gehaltsbestimmung. Etwa 0,5 g salpeterhaltiges Silbernitrat werden genau gewogen, in 50 ccm Wasser gelöst und nach Jusat von 5 ccm Salpetersäure und 5 ccm Ferrisammoniumfulsatlösung mit ½10°Normal-Ammoniumrhodanidslösung bis zum Farbunschlage titriert. Für je 0,5 g salpetershaltiges Silbernitrat müssen hierbei 9,5 bis 9,8 ccm ½10°Normal-Ammoniumrhodanidlösung verbraucht werden, was einem Gehalte von 32,3 bis 33,3 Prozent Silbernitrat entspricht (1 ccm ½10°Normal-Ammoniumrhodanidlösung = 0,016989 g Silbernitrat, Ferriammoniumsulsat als Indisator).

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Argentum proteinicum — Albumosesilber Protargol (E. W.)

Gehalt mindestens 8 Prozent Silber (Ag, Atom-Gew. 107,88).

Feines, gelbes bis braunes, schwach metallisch schmeckendes, in Wasser leicht lösliches Pulver.

Wird Albumosesilber im Porzellantiegel erhigt, so verkohlt es, wobei der Geruch nach verbrannten Haaren auftritt. Beim Glüben hinterbleibt ein grauweißer Rückstand, dessen Lösung in Salpetersäure nach dem Filtrieren mit verdünnter Salzsäure einen weißen, käsigen, in überschüssiger Ammoniakslüssigkeit löslichen Niederschlag gibt. Werden 5 com der wässerigen Lösung (1+49) mit 5 com Natronlauge und 10 com Wasser und hierauf mit 2 com Kupsersulfatlösung versetz, so tritt nach

wenigen Minuten eine violette Färbung auf. Die wässerige Lösung (1+49) gibt nach Zusatz von Eisenchloriblösung einen Niederschlag; werden 2 ccm der wässerigen Lösung (1+49) tropfenweise mit Salzsäure versetzt, so entsteht eine Ausscheidung, die sich auf sofortigen Zusatz von weiteren 7 ccm Salzsäure entweder bei Zimmertemperatur oder beim Erwärmen im siedenden Wasserbade wieder löst.

Die wässerige Lösung (1+49) darf Lackmuspapier schwach bläuen; sie darf beim Vermischen mit Natriumchloridlösung nicht sogleich getrübt und nach Zusatz von Ammoniakslüssigseit durch 3 Tropsen Natriumsulsidlösung nur dunkel gefärbt werden; eine Fällung darf nicht eintreten. Wird 1 g Albumosessilber mit 10 ccm 96 prozentigem Alkohol 1 Minute lang geschüttelt, so darf das Filtrat durch verdünnte Salzsäure nicht verändert werden (Silbersalze).

1 g Albumosefilber darf durch Trocknen bei 80° höchstens 0,03 g an Gewicht verlieren.

Gehaltsbestimmung. Etwa 1 g Albumosesilber wird in einem Kolben aus Jenaer Glas von 200 ccm Inhalt genau gewogen, in 10 ccm Wasser gelöst und die Lösung vorsichtig mit 10 ccm Schweselsäure versett. Darauf werden 2 g sein gepulvertes Kaliumpermanganat in kleinen Anteilen unter beständigem Umschwenken eingetragen. Nach viertelstündigem Stehen wird das Gemisch mit 50 ccm Wasser verdünnt und mit Ferrosulfat versetz, die eine klare, blaßgelbe Lösung entstanden ist. Die Lösung wird nach Jusat von 10 ccm Salpeterssäure mit 1/10°Normal-Ammoniumrhodanidlösung dis zum Farbumschlage titriert. Sierbei müssen für je 1 g Albumosesilber mindestens 7,4 ccm 1/10°Normal-Ammoniumrhodanidlösung verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 8 Prozent

Silber entspricht ($1 \text{ ccm}^{1}/_{10}$ Normal-Ammoniumrhodanidlösung = 0,010788 g Silber, Ferrisalz als Indicator).

Lösungen von Albumosefilber sind ohne Erwärmen zur Abgabe frisch zu bereiten.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

A

Asa foetida — Afant

Das Gummiharz afiatischer Ferula-Arten, namentlich von Ferula assa foetida *Linné*, Ferula narthex *Boissier* und Ferula foetida (*Bunge*) Regel.

Usant besteht entweder aus losen oder verklebten Körnern, oder aus größeren Klumpen mit gelbbrauner Obersläche und weißer, am Kande mitunter brauner Bruchsläche, die bald rot anläuft und allmählich braun wird.

Usant riecht durchdringend knoblauchartig und schmeckt bitter und scharf.

1 Teil Asant gibt beim Verreiben mit 3 Teilen Wasser eine weißliche Emulsion, die nach Zusatz einiger Tropsen Ammoniakslässeit eine gelbe Farbe annimmt. Kocht man 0,5 g zerkleinerten Asant etwa 2 bis 3 Minuten lang mit einigen Kubikzentimetern Salzsäure, so darf sich der ungelöst bleibende Teil nicht blau oder violett färben (Galbanum); siltriert man nach dem Erkalten durch ein mit Wasser angeseuchtetes Filter und übersättigt das klare Filtrat vorsichtig mit Ammoniakslüssigkeit, so zeigt die Mischung besonders bei reichlichem Verdünnen mit Wasser eine blaue Fluoreszenz.

Der beim vollkommenen Ausziehen von 1 g Asant mit siedendem Weingeist hinterbleibende Kückstand darf nach dem Trocknen bei 100° höchstens 0,5 g wiegen.

1 g Asant darf nach dem Verbrennen höchstens 0,15 g Rückstand hinterlassen.

Zur Herstellung des Pulvers wird Asant über gebranntem Kalke getrocknet und dann zerrieben.

Aspidinolfilicinum oleo solutum Aspidinolfilizinöl

Filmaronöl (Filmaron E. W.)

Aspidinolfilizinöl ist eine 10 prozentige Lösung von Aspidinolfilizin in neutralem Pflanzenöle. Aspidinolfilizin wird auß dem Wurzelstock und den Wedelbasen von Dryopteris filix mas (Linné) Schott gewonnen.

Gehaltsbestimmung. 5 g Aspidinolsilizinöl werden in einem Arzneiglas von 150 ccm Inhalt in 30 g Äther gelöst und mit 50 g Barytwasser 5 Minuten lang kräftig durchgeschüttelt. Nach Überführung in einen Scheidetrichter läßt man klar absehen und siltriert die wässerige Schicht sofort ab. 45 g des Filtrats werden nach Jusat von 2 ccm Salzsäure in einem Scheidetrichter nacheinander mit 15, 10 und 10 ccm Äther außgeschüttelt. Die ätherischen Flüssigigkeiten werden durch ein doppeltes, glattes Filter in ein gewogenes Köldehen slitriert und durch Destillation vom Ather befreit. Das Gewicht des aus Aspidinolssizin bestehenden Rückstandes muß nach dem Trocknen bei 60° mindestens 0,4 g betragen.

Das so gewonnene Aspidinolfilizin stellt eine gelbbraune bis braune Masse dar, die sich nach längerem Stehen pulvern läßt. Von Alfalien und Alfalikarbonaten wird Aspidinolfilizin unter teilweiser Zersehung gelöst. Es ist unlöslich in Wasser, schwer löslich in Weingeist und leicht löslich in Chloroform oder Essigäther. Die weingeistige Lösung rötet mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier schwach.

Die Lösung von 0,1 g Aspidinolfilizin in 4 Tropfen Essigäther muß bei dreitägigem Stehen im verschlossenen Probier-

rohr flar bleiben (Filizfäure, Flavaspidfäure).

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 20,0 g.

Größte Tagesgabe 20,0 g.

Atropinum sulfuricum — Atropinfulfat

 $(C_{17}H_{23}O_3N)_2H_2SO_4+H_2O$ Mol.: Sew. 694,5

Weißes, kriftallinisches Pulver. Atropinsulfat löst sich in 1 Teil Wasser und in 3 Teilen Weingeist; in Ather und in Chloroform ist es fast unlöslich. Die Lösungen sind farblus, verändern Lackmuspapier nicht und schmecken bitter und nachhaltig krahend. An trockener Luft verliert Atropinsulfat einen Teil seines Kristallwassers; bei 100° wird es wassersei.

Berden wenige Milligramm Atropinsulsat mit einigen Tropsen rauchender Salpetersäure in einem Porzellansschälchen auf dem Wasserbad eingetrocknet, so hinterbleibt ein kaum gelblich gefärbter Rückstand, der nach dem Erkalten beim übergießen mit weingeistiger Kalilauge eine violette Färbung anninmt. Die wässerige, mit Salpetersäure angesäuerte Lösung (1+59) gibt mit Bariumnitratlösung einen weißen, in verdännten Säuren unlöslichen Niederschlag.

Die wässerige Lösung (1 + 59) wird durch Natronlauge getrübt; 5 cem der wässerigen Lösung dürfen jedoch durch

2 ccm Ammoniakschissigkeit nicht sofort verändert werden (Apoatropin). 0,01 g Atropinsulsat muß sich in 1 ccm Schwefelsäure ohne Färbung lösen; nach Jusat von 1 Tropsen Salpetersäure darf sich diese Lösung höchstens schwach gelb färben (fremde Alkalvide).

Das aus der wässerigen Lösung (1+24) durch Ammoniakflüssigkeit nach einiger Zeit in Kristallen ausgeschiedene Atropin muß nach dem Absiltrieren, Auswaschen mit Wasser und Trocknen über Schweselsäure bei $115,5^{\circ}$ schmelzen.

 $0.2~{
m g}$ Atropinfulfat dürfen durch Trocknen bei 100° höchstens $0.01~{
m g}$ an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,001 g. Größte Tagesgabe 0,003 g.

Bacilli — Arzneistäbchen Cereoli — Wundstäbchen, Styli caustici — Agstifte, Anthrophore

Arzneistäbehen sind Zubereitungen im Stäbehenform, die zur Einführung in den Körper oder zum Aben bestimmt sind. Sie werden durch Bearbeitung von Kristallen, durch Ausgießen oder Aufsaugen geschmolzener Massen in Formen oder Köhren, durch Ausrollen oder Pressen bildsamer Massen oder durch Überziehen von starren oder elastischen Stäbehen oder von Metallspiralen mit Massen hergestellt, die Arzneimittel enthalten.

Sind Arzneistäbehen ohne Angabe von Größe und Form verordnet, so sollen sie walzenförmig, 4 bis 5 cm lang und 4 bis 5 mm diet sein.

Balsamum Copaivae — Ropaivabalfam

Der aus den Stämmen verschiedener Copaisera-Arten, besonders von Copaisera Jacquinii Dessontaines, Copaisera Langsdorssii Dessontaines, Copaisera guyanensis Dessontaines und Copaisera coriacea Martius gewonnene Balsam.

Ropaivabalsam ist eine klare, gelbliche bis gelbbraune, nicht oder nur schwach fluoreszierende, je nach der Herkunst ziemlich bewegliche oder dickliche Flüssigkeit von würzigem Geruch und scharfem, bitterem Geschmacke. Ropaivabalsam gibt mit Chlorosorm, mit Essigsäure oder absolutem Alkohol klare oder opalisierend getrübte Lösungen, die nur Spuren ungelöster Teile enthalten dürsen.

1 ccm Kopaivabalsam gibt mit 1 ccm Petroleumbenzin eine klare Lösung. Nach weiterem Zusatz von Petroleumbenzin benzin wird diese opalisierend bis slockig trübe.

Dichte 0,920 bis 0,995.

Gibt man 3 Tropfen Ropaivabalsam zu einer Mischung von 1 Tropfen Schwefelsäure und 15 ccm Essigsäure, so darf sich die Mischung innerhalb einer halben Stunde nicht rot oder violett färben (Gurjunbalsam). Beim Erwärmen von 1 g Ropaivabalsam auf 105° darf der Geruch des Terpentinöls nicht auftreten; nach 4 stündigem Erwärmen von 1 g Ropaivabalsam in einer slachen Porzellanschale auf dem

Wasserbade nuß der Rückstand nach dem Abkühlen auf Zimmertemperatur ein klares, sprödes, leicht zerreibliches Harz darstellen (sette Sle, Parassin).

Balsamum Mentholi compositum Mentholbalfam

Menthol	3 Teile
Methylfalizylat	3 Teile
Wasser	3 Teile
Gelbes Wachs	2 Teile
Wollfett	9 Teile.

Das gelbe Wachs und das Wollfett werden zusammengeschmolzen, darauf einige Zeit lang gerührt und noch warm mit dem Wasser innig gemischt. Dieser Mischung wird die Lösung des Menthols in dem Methylsalizylat hinzugesügt.

Mentholbalsam ist gelblichweiß und riecht stark nach Methylssalizhlat und Menthol.

Balsamum peruvianum — Perubaljam

Gehalt mindestens 56 Prozent Zinnamein.

Der burch Klopfen und barauffolgendes Anschwelen der Rinde von Myroxylon balsamum (Linné) Harms, var. Pereirae (Royle) Baillon gewonnene Balsam.

Perubalfam ist eine dunkelbraune, in dünner Schicht klave, bräunlichgelbe, nicht klebende oder Fäden ziehende, an der Luft nicht eintrochnende, diekliche Flüssigkeit von aromatischem, an Banille erinnerndem Weruch und frahendem, schwach bitterem

Weschmacke. Perubalsam löst sich klar in dem gleichen Teile Weingeist, nur teilweise in Ather oder Petroläther. Die Lösung von 3 Tropfen Perubalsam in 10 ccm Weingeist färbt sich nach Jusah von 1 Tropfen Eisenchloridlösung grün dis olivgrün.

Dichte 1,145 bis 1,158.

Esterzahl des Zinnameins 235 bis 255.

1 g Perubalsam muß sich in einer Lösung von 3 g Chloralhydrat in 2 com Wasser flar lösen (fette Öle). Schüttelt man in einem Probierrohr 5 Tropfen Perubalsam mit 6 ccm Petroläther, so mussen sich die ungelösten Teile des Perubalfams als klebrige Masse an der Wandung des Gefäßes festsetzen, dürfen aber nicht ganz oder teilweise pulverig zu Boden sinken (fünstliche Balfame). 2 g Perubalfam werden mit 10 ccm Petroläther fräftig durchgeschüttelt; dampft man 4 ccm des farblosen oder gelblichen Kiltrats auf dem mäßig erwärmten Wasserbad ein, so darf der Rückstand den Geruch des Benzalbehyds oder des Terpentinöls nicht entwickeln. Löst man 3 Tropfen des Rückstandes in 10 Tropfen Essigfäureanhydrid, so darf sich die Lösung nach Zusatz von 2 Tropfen Schwefelfäure nicht sofort rotviolett bis blauviolett färben (fünstlicher Perubalfam, Gurjunbalfam). Schüttelt man 4 ccm des filtrierten Petrolätherauszugs mit 10 ccm Rupfergzetatlösung, so darf sich der Petroläther nicht grün färben (Kolophonium).

(Sehaltsbestimmung. Ein Gemisch von 2,5 g Perubalsam, 5 com Wasser und 5 g Natronlauge wird mit 30 g Ather 10 Minuten lang kräftig geschättelt. Sodann seht man 3 g Traganthpulver hinzu und schüttelt nochmals fräftig durch. 24 g der klar siltrierten ätherischen Lösung (= 1,9 g Perubalsam) werden in einem gewogenen Kölbehen verdunstet; der Kückstand wird eine halbe Stunde lang bei 100° getrocknet und nach dem Erkalten gewogen. Sein Gewicht nuß mindestens 1,07 g betragen, was einem Mindestgehalte von 56 Prozent Zinnamein entspricht.

Zur Bestimmung der Esterzahl des Zinnameins wird der Rückstand in 25 ccm weingeistiger \(^1/2\)-Normal-Kalilauge gelöst und eine halbe Stunde lang auf dem Wasserbad am Rücksslußtühler erhitzt. Nach Zusah von 1 ccm Phenolphthaleinslösung wird mit \(^1/2\)-Normal-Salzsäure bis zum Verschwinden der Rotfärbung titriert. Für je 1 g Zinnamein dürsen hierzu nicht mehr als 16,6 und nicht weniger als 15,9 ccm \(^1/2\)-Normal-Salzsäure verbraucht werden.

Balsamum tolutanum — Tolubalsam

Der aus Einschnitten in die Rinde von Myroxylon balsamum (Linné) Harms, var. genuinum Baillon aussließende Balsam.

Tolubalfam ist eine im frischen Zustand zähslüssige bis knetbare, mit Kristallen durchsetze, allmählich sest und zerreiblich werdende, bräunlichgelbe bis braune Masse von augenehm aromatischem, an Vanille erinnerndem Geruch und schwach säuerlichem, kratzendem Geschmacke. Tolubalsam ist in Chlorosorm, Kalilauge oder siedendem Weingeist klar oder nur schwach trübe, in Schweselkohlenstoff nur zum Teil löslich. Die weingeistige Lösung rötet Lackmuspapier und wird durch Eisenchloriblösung grün gefärbt.

Säurezahl 112 bis 168. Verseifungszahl 154 bis 210.

Erhitt man 1 g Tolubalfam mit 5 ccm Wasser kurze Zeit zum Sieden, so muß das klare Filtrat beim Kochen mit 0,03 g Kaliumpermanganat den Geruch des Benzaldehyds entwickeln. 5 g Tolubalfam werden mit 30 g Schwefelkohlenstoff in einem Kölbehen am Rückslußkühler unter Umschwenken auf dem Wasserbade gelinde erwärmt; die Schwefelkohlenstofflösung wird nach dem Filtrieren vorsichtig eingedunstet und der Kückstand mit 5 g Petroläther aufgenommen. Das Filtrat darf beim Schütteln mit 10 ccm Kupferazetatlösung nicht grün gefärbt werden (Kolophonium).

Zur Bestimmung der Säurezahl wird die Lösung von 1 g Tolubalsam in 50 ccm Weingeist mit 10 ccm weingeistiger $^{1}/_{2^{2}}$ Normal-Kalilauge und 200 ccm Wasser verseht und nach Zusah von 1 ccm Phenolphthaleinlösung mit $^{1}/_{2^{2}}$ Normal-Salz-säure bis zum Verschwinden der Rotfärbung titriert. Hierzu dürsen nicht mehr als 6 und nicht weniger als 4 ccm $^{1}/_{2^{2}}$ Normal-Salzsäure verbraucht werden.

Bur Bestimmung der Verseifungszahl wird die Lösung von 1 g Tolubalsam in 50 com Weingeist mit 20 com weingeistiger 1/2°Normal-Kalilauge verseht und die Mischung eine halbe Stunde lang auf dem Wasserbad am Kückslußkühler erhitzt. Dann verdünnt man mit 200 com Wasser und titriert nach Susah von 1 com Phenolphthaleinlösung· mit 1/2°Normal-Salzsäure bis zum Verschwinden der Rotsärbung. Hierzu dürsen nicht mehr als 14,5 und nicht weniger als 12,5 com 1/2°Normal-Salzsäure verbraucht werden.

1 g Tolubalsam darf nach dem Verbrennen höchstens 0,01 g Rückstand hinterlassen.

Barium chloratum — Bariumchlorid

Ba Cl2 + 2 H2O Mol. Sew. 244,35

Farblose, taselsörmige, an der Luft beständige Kristalle. Bariumchlorid löst sich in 2,5 Teilen Wasser von 20° und in 1,5 Teilen siedendem Wasser; in Weingeist ist es kast unlöslich.

Die wässerige Lösung gibt mit verdünnter Schweselsäure einen weißen, in verdünnten Säuren unlöslichen Niederschlag, mit Silbernitratlösung einen weißen, fäsigen, in Ammoniatssüssischen Niederschlag.

Die wässerige Lösung (1+19) darf Lackmuspapier (Salzsäure) nicht röten und nach Jusah von 3 Tropfen verdünnter Essigsäure durch 3 Tropsen Natriumsulsiblösung (Schwermetallsalze) nicht verändert werden. Die mit einigen Tropsen Salzsäure angesäuerte wässerige Lösung (1+19) darf durch 0,5 com Kaliumserrozhanidlösung nicht sofort gebläut werden (Eisensalze). Wird 1 g Variumschlorid in 20 com Wasser gelöst, die Lösung in der Siedehige mit 4 com heißer verdünnter Schweselsäure versetzt und nach dem Erkalten siltriert, so darf das klare Filtrat nach dem Verdunsten und schwachen (Vlüben keinen wägdaren Kückstand hinterlassen (Ulkalisalze).

Vorsichtig aufzubewahren.

Barium sulfuricum — Bariumsulfat

Ba SO₄ Mol. Gew. 233,5

Weißes, durch Fällung gewonnenes, lockeres Pulver, das in Wasser und in verdünnten Säuren unlöslich ist.

Winten lang gekocht und das Filtrat nach dem Überfättigen mit Salzfäure mit Barimmitratlöfung versett, so entsteht ein weißer Niederschlag. Wird der auf dem Filter verbliebene Rückstand nach dreimaligem Auswaschen mit wenig Wasser auf dem Filter mit verdünnter Salzsäure übergossen, so gibt das so erhaltene Filtrat mit verdünnter Schweselssäure einen weißen Niederschlag.

5 g Bariumsulfat werden mit 5 ccm Essigsäure und 45 com Waffer zum Sieben erhitzt und nach dem Absetzen des ungelösten Bariumsulfats filtriert. 25 ccm bes völlig klaren Filtrats bürfen durch einige Tropfen verdünnte Schwefelfäure innerhalb 1 Stunde nicht verändert werden (lösliche Bariumfalze, Bariumfarbonat). Erhitt man 10 g Bariumfulfat mit 30 ccm Wasser und 20 ccm Salzsäure in einem Rölbehen, deffen Öffnung mit einem mit Bleiazetatlöfung angefeuchteten Streifen Filtrierpapier bedeckt ist, allmählich bis zum Sieden, so barf das Papier nicht dunkel gefärbt werden (Schwefelwasserstoff). Wird die Flüssigkeit sodann filtriert, nach Zusatz von einigen Tropfen Salpetersäure zum Sieden erhipt, mit Ummoniaksluffigkeit bis zur alkalischen Reaktion versetzt und, falls eine Abscheidung eingetreten ist, filtriert, so barf nach Zusatz von 3 Tropfen Natriumjulfidlöfung keine Dunkelfärbung, Trübung ober Abscheidung eines Niederschlags eintreten (Schwermetallsalze). Werden 2 g Bariumsulfat mit 10 ccm Salpetersäure zum Sieden erhitzt, so darf das nach dem Erkalten erhaltene Filtrat weder nach Zusat von 6 ccm Ammoniummolybbatlösung (Phosphorfäure) innerhalb 1 Stunde einen gelben Niederschlag abscheiden noch nach dem Verdünnen mit dem

gleichen Raumteil Wasser burch Silbernitratlösung (Salzsäure) mehr als opalisierend getrübt werden. Ein Gemisch von 1 g Bariumfulfat, 10 ccm Wasser, 1 ccm verdünnter Schwefelsäure und 2 Tropfen Kaliumpermanganatlösung darf innerhalb 10 Minuten nicht farblos werden (schweflige Säure). Ein Gemisch von 2 g Bariumsulfat und 5 ccm Natriumhypophosphitlösung darf nach viertelstündigem Ershigen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung ansnehmen (Arsenverbindungen).

Werben 5 g fein gesiebtes Bariumsulfat in einem mit Teilung versehenen Glasstöpfelzhlinder von 50 ccm Inhalt, dessen Gradteilung 14 cm lang ist, nach Hinzufügen von Wasser dis zum Teilstrich 50 ccm 1 Minute lang geschüttelt und sodann der Ruhe überlassen, so darf die Bariumsulfatausschwemmung innerhalb einer Viertelstunde nicht unter den Teilstrich 15 ccm herabsinken.

Wenn aus der ärztlichen Verordnung nichtzweifelsfrei hervorgeht, daß ein weniger reines oder weniger fein präpariertes Barium sulfuricum gemeint ist, so ist stets Barium sulfuricum der vorstehend beschriebenen Veschaffenheit abzugeben.

Wenn in der ärztlichen Verordnung das Wort sulfurieum abgefürzt (sulf., sulfur.) ist, so ist stets Barium sulfurieum abzugeben.

Benzaldehyd — Benzaldehyd

C6 H5 · CHO Mol. Sew. 106,05

Farblose oder etwas gelbliche, stark lichtbrechende, eigenartig riechende Flüssigkeit. Benzaldehyd ist in etwa 300 Teilen

Wasser und in jedem Verhältnis in Weingeist ober Ather löslich.

Dichte 1,046 bis 1,050.

Siedepunkt 178° bis 182°.

Verbrennt man ein zusammengefaltetes und mit 0,2 g Benzaldehyd getränktes Stückchen Filtrierpapier in einer Porzellanschale und läßt die rußenden Dämpse in ein vorher mehrmals mit Wasser ausgespültes Gefäß von 1 Liter Inhalt eintreten, so darf die durch Ausspülen des Gefäßes mit 10 ccm Wasser erhaltene und siltrierte Flüssigikeit nach Zusah von je einigen Tropsen Salpetersäure und Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt werden (Chlorverbindungen).

Werden 0,2 g Benzalbehyd mit 10 ccm Wasser und einigen Tropfen Natronlauge geschüttelt, und wird das Gemisch fodann nach Zusatz von wenig Ferrosulfat und 1 Tropfen Eisenchloriblösung mit 2 ccm Salzsäure erwärmt, so barf selbst nach mehrstündigem Stehen weber ein blauer Niederschlag noch eine grünblaue Färbung auftreten (Zhanwasserstoff.) Die Lösung von 1 g Benzalbehnd in 25 ccm Weingeist wird mit 25 ccm Wasser und 10 ccm verbünnter Schwefelsäure sowie mit 3 g Zinkfeile versetz und das Gemisch auf dem Wasserbad erwärmt, bis der Geruch des Benzaldehyds verschwunden ist. Befreit man sodann die Mischung durch Abbampfen in einer Porzellanschale vom Weingeist, filtriert und kocht das Kiltrat mit einigen Tropfen Chlorkalklöfung, so darf es sich nicht rot oder purpurviolett färben (Nitrobenzol).

In gut verschloffenen Gefäßen aufzubewahren.

Benzaldehydcyanhydrin — Mandelfäurenitril

C6H5.CH(OH).CN Mol. Gew. 133,06

Gehalt mindestens 89,4 Prozent Mandelsäurenitril.

Gelbe, ölige, nach Benzaldehyd riechende Flüssigkeit, die in Wasser fast unlöslich, in Weingeist, Üther oder Chloroform leicht löslich ist.

Dichte 1,115 bis 1,120.

10 ccm der Lösung von 0,5 g Mandelsäurenitril in 25 ccm Weingeist und 74,5 ccm Wasser werden nach Zusatz von wenig Ferrosulfat, 1 Tropsen Eisenchloridlösung und 1 ccm Natronlauge 1 Minute lang gekocht; wird sodann mit Salzsäure angesäuert, so tritt Blaufärbung unter Abscheidung eines blauen Niederschlags ein. Fügt man 1 Tropsen Mandelsäurenitril zu Schweselsäure, so tritt eine start karmesinrote Kärbung auf.

Lackmuspapier darf durch die Lösung von 0,5 g Mandelssäurenitril in 25 com Weingeist und 74,5 com Wasser kaum gerötet werden. Werden 10 com der gleichen Lösung mit 0,8 com ½10°Normal-Silbernitratlösung und einigen Tropfen Salpetersäure vermischt, so muß das Filtrat noch den eigensartigen Geruch des Vittermandelwassers zeigen und darf nach weiterem Jusah von ½10°Normal-Silbernitratlösung nicht mehr getrübt werden (unzulässige Menge freier Zhanwasserstoff).

Gehaltsbestimmung. Etwa 0,5 g Mandelsäurenitril werden in einem Meßkölbehen von 100 cem Inhalt genau gewogen und in 25 cem Weingeist gelöst; hierauf wird mit Wasser bis zur Marke aufgefüllt. Verseht man nunnehr 25 cem bieser Lösung mit 100 cem Wasser, 2 cem Kalium.

jodiblösung und 1 ccm Ammoniakslüssseit, so müssen für je 0,125 g Mandelsäurenitril bis zum Eintritt einer gelblichen Opaleszenz mindestens 4,2 ccm $^1/_{10^2}$ Normal-Silbernitratlösung verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 89,4 Prozent Mandelsäurenitril entspricht (1 ccm $^1/_{10^2}$ Normal-Silbernitratlösung = 0,026612 g Mandelsäurenitril, Kaliumjodid als Indikator).

Sehr vorsichtig aufzubewahren.

Benzinum Petrolei — Petroleumbenzin

Niedrig siedende Anteile des Petroleums. Petroleumbenzin ist eine farblose, nicht fluoreszierende, leicht entzündbare, flüchtige Flüssigfeit, die eigenartig riecht und in Ather und in absolutem Alkohol in jedem Verhältnis löslich, in Wasser dagegen unlöslich ist.

Werden 50 ccm Petroleumbenzin destilliert, so müssen zwischen 50° und 75° mindestens 40 ccm übergehen.

Dichte 0,661 bis 0,681.

2 ccm ammoniakalische Silberlösung dürfen beim Schütteln mit 10 ccm Petroleumbenzin nicht verändert werden (Schwefelverbindungen).

Benzoe — Benzoe

Das aus Siam kommende Harz mehrerer Styrax-Arten, besonders von Styrax tonkinense (Pierre) Craid und Styrax benzoides Craid.

Benzoe besteht aus flachen oder gerundeten, gelblichweißen, brannroten oder gelbbraunen, innen weißlichen Stücken, die

beim Erwärmen auf dem Wasserbad einen angenehmen Geruch, bei stärkerem Erhitzen stechend riechende Dämpfe entwickeln.

Erwärmt man Benzoe mit Weingeift, filtriert und vermischt das Filtrat mit Wasser, so erhält man eine milchige Flüssigkeit, die Lackmuspapier rötet. 1 g Benzoe erweicht beim Erwärmen mit 10 ccm Schwefelkohlenstoff; aus der farblosen Flüssigkeit kristallisiert beim Erkalten Benzoejäure aus.

Erwärmt man 1 g zerriebene Benzoe mit 0,1 g Kaliumpermanganat und 10 ccm Wasser, so darf sich kein Geruch nach Benzalbehyd entwickeln (zimtsäurehaltige Benzoe).

Der beim vollkommenen Ausziehen von $1~\rm g$ Benzoe mit siedendem Weingeist hinterbleibende Rückstand darf nach dem Trocknen bei 100° höchstens $0.02~\rm g$ wiegen.

1'g Benzoe darf nach dem Verbrennen höchstens $0,01~\mathrm{g}$ Rückstand hinterlassen.

Bismutum bitannicum — Wismutbitannat Tannismut (E. W.)

(Schalt mindestens 17,9 Prozent Wismut (Bi, Atom-Gew. 209,0).

Wismutbitannat ist ein leichtes, bräunliches Pulver von sehr schwach säuerlichem Geschmacke, das in Wasser fast unlöslich ist.

Werden 0,2 g Wismutbitannat unter Erwärmen mit 10 ccm Wasser geschüttelt, so rötet das Filtrat Lackmuspapier und gibt mit Eisenchloridlösung eine Blaufärbung. Mit wenig Wasser angeschütteltes Wismutbitannat wird durch einige Tropfen Natriumsulsidlösung braunschwarz gefärbt.

2 g Wismutbitannat werden im Porzellantiegel verascht, ber Rückstand wird unter Erwärmen in 15 ccm Salpeterfäure gelöft und die Lösung mit 25 ccm Wasser versett. Diese Lösung darf weder durch 1 Tropfen Bariumnitratlösung (Schwefelfäure) innerhalb 3 Minuten, noch durch 10 ccm verdünnte Schwefelfäure (Blei-, Bariumfalze) verändert, noch durch 1 Tropfen Silbernitratlösung (Salzfäure) mehr als opalisierend getrübt werden. Die gleiche Lösung muß nach Busatz von überschüffiger Ammoniakslüffigkeit ein farbloses Filtrat geben (Rupferfalze). Werden 2 ccm der gleichen Lösung mit 5 ccm Wasser verdünnt und mit 1 ccm Natriumsulfidlösung fräftig geschüttelt, so darf die vom Niederschlag abfiltrierte Flüssigkeit nach dem Übersättigen mit 2 ccm Ammoniakslüssigkeit durch Ammoniumoxalatlösung höchstens schwach getrübt werden (Kalziumsalze). 6 ccm der gleichen Lösung werden mit 20 ccm Wasser vermischt und mit einer Lösung von 2 g Ammoniumkarbonat in 20 ccm Wasser versett; das Gemisch wird kurze Zeit gekocht und der Niederschlag von basischem Wismutkarbonat heiß absiltriert. Der nach dem Verdampfen des Kiltrats hinterbleibende Rückstand barf nach dem Durchfeuchten mit 1 Tropfen Schwefelsäure und nachfolgendem Glühen höchstens 0,003 g betragen (Magnesium, Ulfalifalze).

Werden 0,5 g Wismutbitannat mit 5 ccm Natronlauge erhitzt, so darf sich kein Ammoniak entwickeln (Ammonium-salze), auch nicht nach Zusah von je 0,5 g Zinkfeile und Eisenpulver (Salpetersäure).

Gehaltsbestimmung. In einem flachen, nicht zu kleinen Porzellantiegel werden 0,5 g Wismutbitannat exhibt, bis die Masse vollständig verglimmt ist. Auf die verkohlte, teilweise veraschte Masse gibt man nach dem Abkühlen einige Tropsen Salpetersäure, erhiht zunächst vorsichtig auf einer Asbestellatte, dis die Salpetersäure verdampst ist, und glüht später auf freier Flamme kräftig. Das Beseuchten mit Salpetersäure und das nachsolgende Glühen muß mehrmals wiederholt werden, dis der Tiegelinhalt ein gleichbleibendes Gewicht angenommen hat. Das Gewicht des Wismutoryds muß mindestens 0,100 g betragen, was einem Mindestgehalte von 17,9 Prozent Wismut entspricht.

Wird dieser Rückstand in 5 ccm Salzsäure unter Erwärmen gelöst, die Lösung mit 5 ccm Natriumhypophosphitlösung in dem mit einem Uhrglas bedeckten Tiegel eine Viertelstunde lang auf dem Wasserbad erwärmt, so darf die Mischung keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Bismutum nitricum — Wismutnitrat

 $Bi(NO_3)_3 + 5 H_2O$ Mol. Sew. 485,1

Gehalt minbestens 42,1 Prozent Wismut (Bi, Atom-Gew. 209,0).

Rohe Salpetersäure	5 Teile
Waffer	5 Teile
Grob gepulvertes Wismut	2 Teile.

Die Mischung von Salpetersäure und Wasser wird auf 75° bis 90° erhigt und das Wismut ohne Unterbrechung in kleinen Mengen eingetragen. Sobald die ansangs heftige Einwirkung sich gegen das Ende abschwächt, wird sie durch verstärktes Erhigen unterstügt. Die Lösung wird nach mehrtägigem Stehen klar abgegossen und nach dem Kiltrieren

zum Kristallisieren eingebampft. Die erhaltenen Kristalle werben mit kleinen Mengen Wasser, das mit Salpetersäure angesäuert ist, einige Male abgespült und bei Zimmertemperatur getrocknet.

Farblose, durchsichtige Kristalle, die mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier röten, sich beim Erhigen anfangs verslüssigen und darauf unter Entwickelung von gelbroten Dämpsen zersegen. Wismutnitrat löst sich teilweise in Wasser unter Abscheidung eines weißen Niederschlags; dieses Gemisch wird durch einige Tropsen Natriumsulsidösung braunschwarz gefärbt.

0,2 g Wismutnitrat müssen sich bei Zimmertemperatur in 10 ccm verbünnter Schweselsäure klar lösen (Bleiz, Bariumsalze). Diese Lösung muß nach Zusatz von überschüssiger Ammoniaksüssigseit ein farbloses Filtrat geben (Kupsersalze). 0,5 g Wismutnitrat müssen sich in 5 ccm Salpetersäure klar lösen; die Hälfte dieser Lösung darf durch 0,5 ccm Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt werden (Salzsäure). Wird die andere Hälfte der Lösung mit der gleichen Menge Wasser verdünnt und mit 0,5 ccm Bariunmitratsösung versetz, so darf die Lösung innerhalb 3 Minuten nicht verändert werden (Schweselsfäure).

0,4 g Wismutnitrat werben in 4 ccm Salpetersäure gelöst; die Lösung wird mit 35 ccm Wasser gemischt. Wird in 10 ccm dieser Lösung das Wismut durch 1 ccm Natriumsulfidlösung ausgefällt, so darf die nach üräftigem Umschütteln vom Niederschlag absiltrierte Flüssigsteit nach dem Übersättigen mit 2 ccm Ammoniasslüssseit durch Ammoniumogalatlösung höchstens schwach getrübt werden (Kalziumsalze). 10 ccm der gleichen Lösung werden mit einer Lösung von 1 g Ammoniumsarbonat in 10 ccm Wasser versest; das Gemisch wird kurze Zeit gekocht und der Niederschlag von basischem Wismutkarbonat heiß absiltriert. Der nach dem Verdampsen des Filtrats hinterbleibende Rückstand darf nach dem Durchseuchten mit 1 Tropsen Schwefelsäure und nachfolgendem Glühen höchstens 0,002 g betragen (Magnesium, Allfalisalze). Erhitzt man 1 g Wismutnitrat mit 1 ccm Wasser und 3 ccm Natronlauge, so darf sich kein Ammoniak entwickeln (Ammoniumsalze).

Gehaltsbestimmung. Wird 1 g Wismutnitrat bis zum Entweichen des Kristallwassers vorsichtig erhigt und darauf geglüht, so müssen mindestens 0,469 g Wismutoxyd hinterbleiben, was einem Mindestgehalte von 42,1 Prozent Wismut entspricht.

Wird dieser Rückstand in 5 ccm Salzsäure unter Erwärmen gelöst und die Lösung mit 5 ccm Natriumhppophosphitlösung in dem mit einem Uhrglas bedeckten Tiegel eine Viertelstunde lang auf dem Wasserbad erwärmt, so darf die Mischung keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Bismutum oxyjodogallicum Wismutorpjodidgallat

Airol (E. W.)

C₆H₂(OH)₃·CO₂Bi (OH) J [1, 2, 3, 5] Mol. Gew. 522,0 Gehalt minbestens 20 Prozent Job.

Wismutoryjodidgallat ist ein dunkelgraugrünes, geruchloses Pulver, das in Wasser und Ather fast unlöslich ist. Es ist löslich in warmer verdünnter Salzsäure.

Seht man zu der salzsauren Lösung von Wismutorhjodidgallat (1 + 9) 5 Tropsen Chloraminlösung und schüttelt dann mit Chlorosorm, so färdt sich dieses violett. Wird ein Gemisch von 0,1 g Wismutorhjodidgallat und 5 ccm Wasser mit 1 ccm Natriumsulfidlösung geschüttelt, so färdt es sich braunschwarz. Wird die vom braunschwarzen Niederschlag absiltrierte Flüssigkeit mit 2 Tropsen Eisenchloridlösung versetzt, so tritt neben einem schwarzen Niederschlag eine blausschwarze Färdung auf.

1,5 g Wismutornjodibgallat werden in einem nicht zu fleinen Porzellantiegel mit 5 ccm Salpeterfäure übergoffen; das Gemisch wird über kleiner Flamme vorsichtig zur Trockne verdampft und der Rückstand geglüht. Etwa die Hälfte des Glührückstandes wird unter Erwärmen in 15 ccm verdünnter Salpcterfäure gelöft und die Lösung mit 10 ccm Wasser gemischt. Diese Lösung darf weder durch 1 Tropfen Bariumnitratlösung (Schwefelsäure), noch durch 10 ccm verdünnte Schwefelfäure (Blei-, Bariumfalze) verändert, noch durch 1 Tropfen Silbernitratlösung (Salzfäure) mehr als sierend getrübt werden; nach Zusah von überschüssiger Ummoniakslüffigkeit muß sie ein farbloses Kiltrat geben (Kupferfalze). Wird der Rest des Glührückstandes unter Erwärmen in 5 ccm Salzfäure gelöft und die Löfung mit 5 ccm Natriumhppophosphitlöfung in dem mit einem Uhrglas bedeckten Tiegel eine Viertelstunde lang auf dem Wafferbad erwärmt, so darf das Gemisch keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen). Werden 0,5 g Wismutoxyjodidgallat mit 5 ccm Natronlauge erhipt, so barf sich fein Ammoniak entwickeln (Ammoniumfalze), auch nicht nach Augabe von je 0,5 g Zinkfeile und Eisenpulver (Salpetersäure).

Gehaltsbestimmung. Ein Gemisch von 0,5 g Wismutoxyjodidgallat, 20 ccm ¹/₁₀-Normal-Silbernitratlösung und 20 ccm Salpetersäure wird in einem Kolden 3 Minuten lang im Sieden gehalten, sodann mit 50 ccm Wasser verdünnt und zum Erkalten stehengelassen. Zu dem Gemische gibt man so viel Kaliumpermanganatlösung, daß die rote Farbe des Kaliumpermanganats bestehen bleibt, und entfärbt dann durch Zusah von wenig Ferrosulfat. Nach Zusah von 5 ccm Ferriammoniumsulfatlösung wird das überschüssige Silbernitrat mit ¹/₁₀-Normal-Ammoniumrhodanidlösung dis zum Fardumschlage titriert. Sierzu dürsen höchstens 12,1 ccm ¹/₁₀-Normal-Ammoniumrhodanidlösung verdraucht werden, was einem Mindestgehalte von 20 Prozent Jod entspricht (1 ccm ¹/₁₀-Normal-Silbernitratlösung = 0,012692 g Jod, Ferriammoniumsulsfat als Indistator).

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Borfichtig aufzubewahren.

Bismutum subcarbonicum Basisches Wismutkarbonat

Gehalt 80,7 bis 82,5 Prozent Wismut (Bi, Atom-Gew. 209,0).

Weißes oder gelblichweißes, geruch- und geschmackloses Pulver, das in Wasser oder Weingeist unlöslich ist und beim Glühen einen graugelben Rückstand hinterläßt.

Basisches Wismutkarbonat färbt sich nach dem Anschütteln mit wenig Wasser durch einige Tropfen Natriumsulfidlösung

braunschwarz und entwickelt beim Abergießen mit Salzsäure Kohlendioryd.

5 g basisches Wismutkarbonat werden unter Erwärmen in einem Kölbchen von mindeftens 100 ccm Inhalt in 30 ccm Salveterfäure gelöft. 6 ccm biefer Lösung werden mit 6 ccm Natronlange versetzt und nach dem Umschütteln filtriert. Das nach dem Anfäuern mit einigen Tropfen Essigfäure auf etwa 5 ccm eingedampste Kiltrat darf durch Kaliumdichromatlösung nicht verändert werden (Bleisalze). 6 ccm der salvetersauren Lösung mussen nach Zusatz von überschüssiger Ammoniakslüssigkeit ein farbloses Kiltrat geben (Rupfersalze). Der Rest der salpetersauren Lösung wird mit 42 com Wasser vermischt. Diese Lösung darf weder durch 1 Tropfen Bariumnitratlösung (Schwefelsäure), noch durch 10 ccm verdünnte Schwefelfäure (Bariumfalze), noch durch 1 com verdünnte Salzsäure (Silbersalze) verändert, noch burch 1 Tropfen Silbernitratlöfung (Salzfäure) mehr als opalisierend getrübt werden. Werden 2 com der gleichen Lösung mit 5 ccm Wasser verdünnt und mit 1,5 ccm Natriumsulfidlösung kräftig geschüttelt, so darf das Filtrat nach dem Aberfättigen mit 2 ccm Ammoniakslüffigkeit burch Ammoniumogalatlöfung höchstens schwach getrübt werden (Kalziumfalze). 6 ccm der gleichen Löfung werden mit 20 ccm Wasser vermischt und mit einer Lösung von 2 g Ammoniumkarbonat in 20 ccm Wasser versett; bas Gemisch wird kurze Zeit gekocht und der Niederschlag heiß abfiltriert. Der nach dem Verdampfen des Filtrats hinterbleibende Rückstand barf nach dem Durchseuchten mit 1 Tropfen Schwefelfäure und nachfolgendem Glühen höchstens 0,003 g betragen (Magnesium, Allkalisalze).

Beim Erwärmen von 1 g basischem Wismutkarbonat mit 5 ccm Natronlauge darf sich kein Ammoniak entwickeln (Ammoniumsalze). Werden 0,2 g basisches Wismutkarbonat mit 10 ccm verdünnter Schwefelsäure zum Sieden erhitzt, so darf das nach dem Erkalten über Diphenylamin-Schwefelsäure geschichtete Filtrat an der Berührungsstäche der beiden Flüssteiten keine blaue Zone bilden (Salpetersäure). Sinc Lösung von 1 g basischem Wismutkarbonat in 10 ccm Natriumhypophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhitzen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färdung annehmen (Arsenverbindungen).

Gehaltsbestimmung. 1 g basisches Wismutkarbonat muß nach dem Glühen im Porzellantiegel 0,900 bis 0,920 g Wismutsoryd hinterlassen, was einem Gehalte von 80,7 bis 82,5 Prozent Wismut entspricht.

Bismutum subgallicum — Bafisches Wismutgallat Dermatol (E. B.)

 $C_6H_2(OH)_3 \cdot CO_2Bi(OH)_2$ [1, 2, 3, 5] Mol. Gew. 412,1 Gehalt mindestens 46,6 Prozent Wismut (Bi, Atom Gew. 209,0).

Dismutnitrat	3 Teile
Berdűnnte Essigsäure	12 Teile
Sallusfäure	1,2 Teile
Wasser	iach Bedarf.

Das Wismutnitrat wird in der verdünnten Essigsäure gelöst und die Lösung mit 8 Teilen Wasser verdünnt. In diese auf 30° bis 40° erwärmte Lösung läßt man langsam

und unter Umrühren die 60° bis 70° warme Lösung der Gallussäure in 10 Leilen Wasser einfließen. Der entstandene Niederschlag wird so lange mit Wasser von 40° bis 50° ausgewaschen, bis das Filtrat Lackmuspapier nicht mehr rötet, und dann bei einer Temperatur von 30° bis 40° gestrocknet.

Basisches Wismutgallat ist ein zitronengelbes, amorphes, geruch- und geschmackloses, in Wasser, Weingeist oder Ather unlösliches Pulver, das beim Erhitzen, ohne zu schmelzen, verschlt und beim Glühen einen graugelben Rückstand hinterläßt.

Wird ein Gemisch von 0,1 g basischem Wismutgallat und 5 ccm Wasser mit 1 ccm Natriumsulfiblösung geschüttelt, so färbt es sich braunschwarz. Wird die vom Niederschlag abstiltrierte Flüssigkeit mit 2 Tropfen Eisenchloriblösung versetzt, so tritt neben einem schwarzen Niederschlag eine blauschwarze Kärbung auf.

2g basisches Wismutgallat werden im Porzellantiegel verascht, der Rückstand wird in der Wärme in 15 ccm Salpetersäure gelöst und die Lösung mit 25 ccm Wasser versetzt. Diese Lösung darf weder durch 1 Eropsen Bariumnitratlösung (Schweselsäure) innerhald 3 Minuten, noch durch 10 ccm verdünnte Schweselsäure (Blei-, Bariumsalze) verändert, noch durch 1 Eropsen Silbernitratlösung (Salzsäure) mehr als opalisierend getrübt werden. 5 ccm der gleichen Lösung müssen nach Zusatz von überschüssiger Ammoniakslüssigkeit ein farbloses Filtrat geben (Rupsersalze). Werden 2 ccm der gleichen Lösung mit 5 ccm Wasser verdünnt und mit 1 ccm Natriumsulsidssung kräftig geschüttelt, so darf das Filtrat nach dem Übersättigen mit 2 ccm Ammoniakslüssigsseit durch Ammoniumogalatlösung höchstens schwach getrübt

werden (Kalziumsalze). 4 ccm der gleichen Lösung werden nit 15 ccm Wasser vermischt und mit iner Lösung von 2 g Ammoniumkarbonat in 15 ccm Wasser versetz; das Gemisch wird kurze Zeit gekocht und der Niederschlag von basischem Wismutkarbonat heiß absiltriert. Der nach dem Verdampsen des Filtrats hinterbleibende Rückstand darf nach dem Durchseuchten mit 1 Tropsen Schweselsäure und nachsfolgendem Glühen höchstens 0,002 g betragen (Magnesiums, Allkalisalze).

1 g basisches Wismutgallat muß sich in 5 ccm Natronlange klar lösen. Diese Lösung barf beim Erwärmen kein Ammoniak entwickeln (Ammoniumsalze); sie barf auch nach Zusatz von je 0,5 g Zinkseile und Sisenpulver bei weiterem Erwärmen barübergehaltenes, mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier höchstens sehr schwach bläuen (Salpetersäure). Wird 1 g basisches Wismutgallat mit 10 ccm Weingeist geschüttelt, so darf die absiltrierte Flüssischeit beim Sindampsen höchstens 0,001 g Nückstand hinterlassen (freie Gallussäure).

Gehaltsbestimmung. In einem nicht zu kleinen, mit einem Uhrglas bedeckten Porzellantiegel werden 0,5 g basisches Wismutgallat über einer kleinen Flamme derart erhipt, daß sich der Voden des Tiegels 6 bis 8 cm über der Flamme befindet. Nachdem die Masse eine dunklere Färbung angenommen hat, wird die Flamme entfernt und das Uhrglas ein wenig abgehoben. Das hierbei eintretende Verglimmen der Masse wird in der Weise geregelt, daß man das Uhrglas abwechselnd auflegt und wieder abhebt. Nachdem das basische Wismutgallat vollständig verglimmt ist, erhipt man im offenen Tiegel allmählich bis zum Glühen. Der Glührückstand wird in wenig Salpetersäure gelöst, die Lösung

zur Trockic eingebampft und der Trockenrückstand geglüht. Das Gewicht des erhaltenen Wismutoryds muß mindestens 0,260 g betragen, was einem Mindestgehalte von 46,6 Prozent Wismut entspricht.

Wird dieser Rückstand in 5 ccm Salzsäure unter Erwärmen gelöst und die Lösung mit 5 ccm Natriumhppophosphitlösung in dem mit einem Uhrglas bedeckten Tiegel eine Viertelstunde lang auf dem Wasserbad erwärmt, so darf die Mischung keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Bismutum subnitricum — Basisches Wismutnitrat

Gehalt 70,9 bis 73,6 Prozent Wismut (Bi, Atom-Gew. 209,0).

Das Wismutnitrat wird mit 4 Teilen Wasser gleichmäßig zerrieben und das Gemisch unter Umrühren in 21 Teile siedendes Wasser eingetragen. Sodald sich der Niederschlag abgesetzt hat, wird die darüberstehende Flüssigskeit mit Hilfe eines Hebers abgezogen und der Niederschlag auf einem leinenen Tuche gesammelt. Nachdem die Flüssigskeit abgelausen ist, wird der Niederschlag mit etwa 5 Teilen Wasser nachgewaschen und bei etwa 30° getrocknet.

Weißes, mitrokristallinisches Pulver, das mit Wasser angefeuchtetes Lackmuspapier rötet.

Vafisches Wismutnitrat färbt sich beim Übergießen mit Natriumsulfiblösung braunschwarz, beim Erhigen entwickelt es gelbrote Dämpfe. 0,2 g basisches Wismutnitrat müssen sich bei Zimmertemperatur in 10 ccm verdünnter Schweselsäure klar (Bleiz, Ralziumz, Bariumsalze) und ohne Gasentwickelung (Rohlenzsäure) lösen. Diese Lösung muß nach Zusat von überschüssiger Ammoniaksüssisches Wismutnitrat müssen sich in 5 ccm Salpetersäure klar lösen. Die Hälfte dieser Lösung barf durch 0,5 ccm Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt werden (Salzsäure); die andere Hälfte darf nach dem Verdünnen mit der gleichen Menge Wasser durch 0,5 ccm Bariumnitratlösung innerhalb 3 Minuten nicht verändert werden (Schweselsfäure).

0,4 g basisches Wismutnitrat werden in 4 ccm Salpeterfäure gelöst; die Lösung wird mit 35 ccm Wasser gemischt. Wird in 10 ccm dieser Lösung das Wismut durch 1 ccm Natriumsulfidlösung ausgefällt, so darf die nach kräftigem Umschütteln vom Niederschlag absiltrierte Flüssigkeit nach dem Überfättigen mit 2 ccm Ammoniakflüssigkeit durch Ammoniumoxalatlöfung höchstens schwach getrübt werden (Kalziumsalze). 10 ccm der gleichen Lösung werden mit einer Lösung von 1 g Ammoniumkarbonat in 10 ccm Wasser versetz; das Gemisch wird kurze Zeit gekocht und der Niederschlag von basischem Wismutkarbonat heiß absiltriert. Der nach bem Verdampfen des Kiltrats hinterbleibende Rückstand darf nach dem Durchfeuchten mit 1 Tropfen Schwefelfäure und nachfolgendem Glühen höchstens 0,002 g betragen (Magnefium, Alkalisalze). Erhitzt man 1 g basisches Wismutnitrat mit 1 ccm Waffer und 3 ccm Natronlauge, so darf sich kein Ammoniak entwickeln (Ammoniumfalze).

Gehaltsbestimmung. 1 g basisches Wismutnitrat muß beim Glühen 0,790 bis 0,820 g Wismutoryd hinterlassen, was einem Gehalte von 70,9 bis 73,6 Prozent Wismutentspricht.

Wird dieser Nückstand in 5 ccm Salzsäure unter Erwärmen gelöst und die Lösung mit 5 ccm Natriumhypophosphitlösung in dem mit einem Uhrglas bedeckten Tiegel eine Viertelstunde lang auf dem Wasserbad erwärmt, so darf die Mischung keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Bismutum subsalicylicum Basisches Wismutsalizylat

$C_6H_4{<}^{ m OH}_{ m CO_2BiO}$	[1]	Mol.=Gew. 362,0
CO ₂ BiO	[2]	<i>ww</i> t.⁵⊚tw. 502 ₁ 0

Gehalt 56,5 bis 58,5 Prozent Wismut (Bi, Atoms Gew. 209,0).

Wismutnitrat	5	Teile
Verdünnte Effigfäure	12	Teile
Almmoniakslüssigkeit etwa	17	Teile
Salizylfäure 1	,45	Teile
Wassernad		

Das Wismutnitrat wird in der verdünnten Essigsäure gelöst, die Lösung mit 40 Teilen Wasser verdünnt, nötigenfalls siltriert und in eine Mischung von 17 Teilen Ammoniakslüssigkeit und 65 Teilen Wasser unter Umrühren eingegossen. Die Flüssigkeit nuß Lackmuspapier bläuen, nötigenfalls ist noch etwas Ammoniakslüssigkeit hinzuzusügen. Der entstandene Niederschlag wird nach dem Absetzen durch Dekans

tieren so lange mit Wasser gewaschen, bis eine Probe der Wasschslüssigkeit, mit Schweselsäure gemischt und nach dem Erkalten mit Ferrosulfatlösung überschichtet, keine gefärbte Jone bildet. Darauf wird der Niederschlag in eine Porzellanschale gebracht, mit warmem Wasser zu einem dünnen, milchartigen Gemische verrührt und nach Jusatz der Salizplsäure auf dem Wasserbade so lange erwärmt, dis das Filtrat einer Probe des Gemisches beim Erkalten klar bleibt. Der Niederschlag wird dann auf einem mit Wasser angeseuchteten, leinenen Tuche gesammelt, mit warmem Wasser gewaschen, dis eine Probe der Waschslüssigkeit Lackmuspapier nicht mehr sosort rötet, und nach dem Abtropsen bei etwa 70° getrocknet.

Vasisches Wismutsalizylat ist ein weißes, geruch- und geschmackloses, in Wasser und Weingeist unlösliches Pulver, das beim Erhigen, ohne zu schmelzen, verkohlt und beim Glühen einen gelben Rückstand hinterläßt.

Übergießt man basisches Wismutsalizhlat mit verdünnter Eisenchloriblösung (1+19), so färbt sich das Gemisch violett. 0.5~g basisches Wismutsalizhlat färben sich nach dem Anschütteln mit 5~com Wasser durch einige Tropsen Natriumssulsbösung braunschwarz.

Werden 0,5 g basisches Wismutsalizylat mit 5 ccm Wasser geschüttelt, so darf das Filtrat Lacimuspapier nicht sosort röten (freie Salizylsäure). 1,5 g basisches Wismutsalizylat werden im Porzellantiegel verascht, der Rückstand wird in der Wärme in 10 ccm Salpetersäure gelöst und die Lösung mit Wasser auf 30 ccm verdünnt. Diese Lösung darf weder durch 1 Tropsen Bariunnitratlösung (Schwefelsäure), noch durch 10 ccm verdünnte Schwefelsäure (Blei-, Bariumsalze) verändert, noch durch 1 Tropsen Silbernitratlösung (Salz-

fäure) mehr als opalisierend getrübt werden; nach Jusat von überschüffiger Ammoniakslüffigkeit muß sie ein farbloses Filtrat geben (Rupferfalze). Werden 2 ccm der gleichen Lösung mit 5 ccm Wasser verdünnt und mit 1 ccm Natriumfulfidlöfung kräftig geschüttelt, so darf das Kiltrat nach dem Überfättigen mit 2 ccm Ammoniakslässigkeit durch Ammoniumoralatlöfung höchstens schwach getrübt werden (Kalziumsalze). 6 ccm der gleichen Lösung werden mit 20 ccm Wasser vermischt und mit einer Lösung von 2 g Ammoniumkarbonat in 20 ccm Wasser versetz; das Gemisch wird kurze Zeit gekocht und der Niederschlag von basischem Wismutkarbonat heiß abfiltriert. Der nach dem Verdampfen des Filtrats hinterbleibende Rückstand darf nach dem Durchfeuchten mit 1 Tropfen Schwefelfäure und nachfolgendem Glüben höchstens 0,003 g betragen (Magnesium, Alkalisalze). Werden 0,5 g basisches Wismutsalizhlat mit 5 ccm Natronlauge erhitt, so barf sich fein Ammoniak entwickeln (Ammoniumfalze); wird das Gemisch nach Zusatz von je 0,5 g Zinkfeile und Eisenpulver weiter erhitt, so darf darübergehaltenes, mit Waffer angefeuchtetes Lackmuspapier höchstens sehr schwach gebläut werden (Salveterfäure).

(Sehaltsbestimmung. 0,5 g basisches Wismutsalizhlat werden im Porzellantiegel verascht. Wird der Rückstand in wenig Salpetersäure gelöst, die Lösung zur Trockne verdampst und der Trockenrückstand geglüht, so müssen (1),315 g bis 0,326 g Wismutorhd zurückbleiben, was einem (Schalte von 56,5 bis 58,5 Prozent Wismut entspricht.

Wird dieser Rückstand in 5 ccm Salzsäure unter Erwärmen gelöst und die Lösung mit 5 ccm Natriumhhpophosphitlösung in dem mit einem Uhrglas bedeckten Tiegel eine Viertelstunde lang auf dem Wasserbad erwärmt, so barf das Gemisch keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Bismutum tribromphenylicum Tribromphenolwismut

Xeroform (E. W.)

Jusammensehung annähernb (CoII2Br3O)2 Bi(OH) · Bi2O3

Gehalt mindestens 44,9 Prozent Wismut (Bi, Atom Gew. 209,0).

Tribromphenolwismut ift ein gelbes, in Wasser, Weingeist ober Ather fast unlösliches Pulver.

Tribromphenolwismut färbt sich nach dem Anschütteln mit wenig Wasser durch einige Tropsen Natriumsulsidlösung braunschwarz. Werden (),4 g Tribromphenolwismut mit 2 ccm Natronlange und 4 ccm Wasser zum Sieden erhitzt, so gibt das Filtrat nach Jusat von Salzsäure im Überschuß einen weißen, floetigen Niederschlag, der nach dem Umkristallisieren aus verdünntem Weingeist bei etwa 93° schmilzt.

Werben 0,5 g Tribromphenolwismut mit 5 ccm Weingeist geschüttelt und wird 1 ccm des Filtrats mit 15 ccm Wasser verdünnt, so darf sich kein flockiger Niederschlag abscheiden (freies Tribromphenol). Werden 0,5 g Tribromphenolwismut mit 5 ccm Natronlauge geschüttelt, so darf sich das Gemisch nicht gelbrot färben (basisches Wismutgallat).

Gehaltsbestimmung. 0,5 g Tribromphenolwismut werden in einem kleinen Scheibetrichter mit 5 ccm Salpeterssäure angeschüttelt und nach Jugabe von 5 ccm Ather frästig geschüttelt. Nach dem Absehen läßt man die salpeterssaure Lösung in einen gewogenen Porzellantiegel absließen und wiederholt die Ausschüttelung in derselben Weise mit 5 ccm Salpetersäure. Die vereinigten salpetersauren Lösungen werden auf dem Wasserbade verdampst; der Rückstand wird zunächst vorsichtig, dann stärker geglüht. Das Gewicht des erhaltenen Wismutogyds muß mindestens 0,250 g betragen, was einem Mindestgehalte von 44,9 Prozent Wismut entspricht.

Wird dieser Rückstand in 5 ccm Salzsäure unter Erwärmen gelöst und die Lösung mit 5 ccm Natriumhppophosphitlösung in dem mit einem Uhrglas bedeckten Liegel eine Viertelstunde lang auf dem Wasserbad erwärmt, so darf die Mischung keine dunklere Färdung annehmen (Arsenverbindungen).

Bolus alba — Weißer Ton

Weißliche, zerreibliche, leicht abfärbende, erdige Masse voer weißliches Pulver. Weißer Ton besteht im wesentlichen aus wasserhaltigem Alluminiumsilikat von wechselnder Zusammensehung. Mit wenig Wasser beseuchtet, liefert er eine bildsame Masse von eigenartigem Geruche, die sich auch in viel Wasser und in verdünnten Säuren nicht auslöst.

Weißer Ton darf beim Übergießen mit Salzfäure nicht aufbraufen (Rohlenfäure) und beim Abschlämmen keinen sandigen Rückstand hinterlassen. Schüttelt man in einem mit Glasztopfen verschlossenn Glaszylinder 7 g weißen

Ton mit 65 ccm Methylenblaulösung und 35 ccm Wasser 2 Minuten lang fräftig, so muß die nach einiger Zeit über dem blau gefärbten Bodensatze stehende, klare Flüssigkeit farblos sein. Verreibt man 5 g weißen Ton mit 7,5 ccm Wasser, so darf die entstehende Masse nicht gießdar sein.

Borax — Borax

 $Na_2B_4O_7 + 10 H_2O$ Mol. Sew. 381,44

Gehalt 52,3 bis 54,3 Prozent wasserfreies Natriumtetraborat (Na₂B₄O₇, Mol.-Gew. 201,28).

Haffer von 20°, in etwa 0,7 Teilen sieden Wasslich.

Die wässerige Lösung bes Borax bläut Lackmuspapier und färbt, mit Salzsäure angesäuert, Kurkumapapier beim Eintrocknen braunrot. Beim Befeuchten mit wenig Ammoniafsküsseit geht diese Färbung in Grünschwarz über. Borax färbt beim Erhigen am Platindrahte die Flamme gelb.

Die wässerige Lösung (1+49) barf weber nach bem Ansäuern mit verdünnter Essigsäure burch 3 Tropfen Natriumssulssösung (Schwermetallsalze) noch burch Ammoniumsozalatlösung (Kalziumsalze) verändert werden. Nach dem Ansäuern mit Salpetersäure, wobei eine Gasentwickelung nicht stattsinden darf (Kohlensäure), darf die wässerige

Löfung (1+49) weder durch Bariunmitratlöfung (Schwefelsäure) fofort verändert noch durch Silbernitratlöfung (Salzfäure) mehr als opalifierend getrübt werden; mit einigen Tropfen Salzfäure angefäuert, darf sie durch 0,5 ccm Kaliumsferrozhanidlöfung nicht sofort gebläut werden (Eisensalze). Wird die wässerige Löfung (1+49) mit 2 ccm Ammoniummolybdatslöfung erwärmt, so darf sein gelber Niederschlag entstehen (Phosphorsäure). Wird eine erkaltete Mischung von 1 ccm der wässerigen Löfung (1+49) und 1 ccm Schweselsäure mit 1 ccm Ferrosulfatlöfung überschichtet, so darf sich zwischen den beiden Flüssigieten seine gefärbte Zone bilden (Salpeterssäure). Ein Gemisch von 0,2 g Vorax und 3 ccm Natriumshypophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhigen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsensverbindungen).

Gehaltsbestimmung. Zum Neutralisieren einer Lösung von 2 g Borax in 50 ccm Wasser dürsen nicht weniger als 10,4 und nicht mehr als 10,8 ccm Normal-Salzsäure verbraucht werden, was einem Gehalte von 52,3 bis 54,3 Prozent wasserstein Natriumtetraborat entspricht (1 cem Normal-Salzsäure=0,10064 g wassersteieß Natriumtetraborat, Methyl-vrange als Indisator).

Bromoformium — Bromoform

CH Br₃ Mol. Gew. 252,77

Farblose, chloroformähnlich riechende Flüssigkeit, die annähernd 99 Prozent Bromoform und annähernd 1 Prozent absoluten Alkohol enthält. Bromoform schmeckt süßlich und ist sehr wenig in Wasser, leicht in Ather oder Weingeist löslich.

Dichte 2,814 bis 2,818.

Erstarrungspunkt 5° bis 6°.

Bei 148° bis 150° müffen 90 Volumprozent des Bromoforms überdestillieren.

Schüttelt man 1 ccm Bromoform einige Sekunden lang mit 5 ccm Wasser und hebt von dem Wasser sofort 2,5 ccm ab, so darf dieses weder Lackmuspapier sofort röten, noch nach Zusah von Silbernitratlösung mehr als opalisierend getrübt werden (Bromwasserstoffsäure). Beim Schütteln von 2 ccm Bromoform und 2 ccm Wasser mit 0,5 ccm Jodzinkstärkelösung darf weder die Jodzinkstärkelösung sofort gebläut, noch das Bromoform sofort gefärbt werden (Brom). Bromoform darf nicht erstickend riechen (Bromkohlenoryd, Bromwasserstoffsäure). Beim Schütteln gleicher Naumteile Bromoform und Schweselsäure in einem 3 cm weiten, mit Schweselsäure gereinigten Glasstöpselglase darf die Schweselssäure innerhalb 10 Minuten nicht gefärbt werden (fremde organische Stoffe).

Bromoform ist in kleinen, trockenen, gut verschloffenen Flaschen vor Licht geschüht aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Ginzelgabe 0,5 g. Größte Tagesgabe 1,5 g.

Bromum — Brom

Br Atom-Gew. 79,92

Dunkelrotbraune, vollkommen flüchtige, bei ungefähr 63° siedende Flüssigkeit, die bei Zimmertemperatur gelbrote, stechend riechende und die Schleimhäute stark reizende Dämpfe

entwickelt. Brom löst sich in etwa 30 Teilen Wasser; in Weingeist, Ather, Schwefelkohlenstoff oder Chlorosorm ist es mit rotbrauner Farbe leicht löslich.

Dichte etwa 3,1.

20 Tropfen Brom müssen mit 10 ccm Natronlauge eine dauernd klar bleibende Flüssigkeit geben (organische Brom-verbindungen). 10 ccm der gesättigten wässerigen Lösung nüssen, mit 1 g Eisenpulver geschüttelt, ein Filtrat geben, das nach Jusah von Eisenchloridlösung durch Stärkelösung nicht gebläut wird (Jod).

Vorsichtig aufzubewahren.

Bromural — Bromural (E. W.)

a-Bromisovalerianylharnstoff

Gehalt 33,3 bis 35,7 Prozent Brom (Br. Atom-Gew. 79,92).

Weißes, schwach bitter schmeckenbes, kristallinisches Pulver, bas in Weingeist ober Ather leicht, in Wasser von 20° nur wenig löslich ist; in siedendem Wasser löst es sich unter Zersetzung.

Schmelzpunkt unscharf bei 147° bis 149°.

Wird 0,1 g Bromural mit 2 ccm Salpetersäure und 3 Tropfen Silbernitratlösung gekocht, so erfolgt Abscheidung eines gelblichweißen Niederschlags. Wird 0,1 g Bromural

mit 2 ccm Natronlauge gekocht, so wird darübergehaltenes, mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier gebläut. Versetzt man darauf mit verdünnter Schwefelsäure im Überschuß und kocht auf, so entwickelt sich der Geruch der Baldriansäure.

0,1 g Bronnwal niuß sich in 5 ccm Schwefelsäure farblos lösen (fremde organische Stoffe).

0,2 g Bromural dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Gehaltsbestimmung. 0,3 g Bromural focht man gelinde mit 10 ccm Kalilauge eine Viertelstunde lang in einem Köldchen mit aufgesetztem Trichter, verdünnt mit etwa 50 ccm Wasser und versetzt mit Salpetersäure im Uberschusse. Nach Zusah von 20 ccm ½10°Normal-Silbernitratlösung, 5 ccm Salpetersäure und 5 ccm Ferriammoniumsulfatlösung titriert man mit ½10°Normal-Almmoniumrhodanidlösung bis zum Farbunschlage. Sierzu dürsen nicht mehr als 7,5 und nicht weniger als 6,6 ccm ½10°Normal-Almmoniumrhodanidlösung verdraucht werden, was einem Gehalte von 33,3 bis 35,7 Prozent Brom entspricht (1 ccm ½10°Normal-Silbernitratlösung = 0,007992 g Brom, Ferriammoniumsulfat als Judisator).

Bulbus Scillae — Meerzwiebel

Die in Streifen geschnittenen, getrockneten, mittleren, sleischigen Blätter der bald nach der Blütezeit gesammelten Zwiebel von Urginea maritima (Linné) Baker, und zwar der Spielart mit weißer Zwiebel.

Meerzwiebel besteht aus gelblichweißen, etwas burchscheinenden, hornigharten, fast glasig brechenden, leicht Feuchtigkeit anziehenden Stücken, die mehrkantig, gerade oder gekrümmt, dis 5 cm lang und dis 5 mm dick find.

Meerzwiebel ist fast geruchlos und schmeckt schleimig und widerlich bitter.

Die aus vielseitigen Jellen bestehende Spidermis beider Seiten hat spärliche Spaltöffnungen. Das Mesophyll besteht hauptsächlich aus großen, dünnwandigen, vielsach fast kugeligen, plasmareichen Parenchymzellen und aus mehr oder weniger langgestreckten Jellen, die Bündel von verschieden großen, dis $1000~\mu$ langen und bis $20~\mu$ dicken Kristallnadeln von Kalziumogalat in Schleim eingebettet enthalten. Es ist von gleichlausenden, kollateralen Leitbündeln durchzogen, in deren Umgebung sich gelegentlich kleine Stärkekörner sinden. Die Gefäße sind überwiegend Spiralgefäße und verholzt.

Meerzwiebelpulver ist weiß bis gelblich und gekennzeichnet burch die zahlreichen, zum Teil noch zu Bündeln vereinigten Kristallnadeln oder deren Bruchstücke, die Bruchstücke der Epibermis und der Leitbündel.

Meerzwiebelpulver darf Stärketörner von $20~\mu$ Durchmesser und größere überhaupt nicht, sehr kleine Stärketörner nur in Spuren enthalten. Zellen mit verdickten Wänden müssen fehlen.

 $1~{
m g}$ Meerzwiebel darf nach dem Verbreunen höchstens $0.05~{
m g}$ Rückstand hinterlassen.

Meerzwiebel ist über gebranntem Kalke gut nachzutrocknen und vor Feuchtigkeit geschützt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Calcaria chlorata — Chlorkalk

Gehalt mindestens 25 Prozent wirksames Chlor (Cl, Atoms Sew. 35,46).

Weißes oder weißliches Pulver von eigenartigem Geruche. Chlorkalk ist in Wasser nur teilweise löslich. Die wässerige Lösung bläut zunächst Lackmuspapier und bleicht es dann. Bei längerem Liegen an der Luft wird Chlorkalk seucht und verliert allmählich das wirksame Chlor. Durch Wärme und Licht wird seine Zersetzung begünstigt.

Chlorkalk gibt mit verdünnter Essigsäure unter reichlicher Chlorentwickelung eine Lösung, in der nach dem Filtrieren Ummoniumogalatlösung einen weißen Niederschlag erzeugt.

Gehaltsbestimmung. 5 g Chlorfalf werden in einer Reibschale mit Wasser zu einem seinen Brei verrieben und mit weiteren Mengen Wasser in einen Meßkolben von 500 ccm Inhalt gespält. 50 ccm der auf 500 ccm verdännten und gut durchgeschüttelten trüben Flüssigkeit (= 0,5 g Chlorfalf) werden mit einer Lösung von 1 g Kaliumjodid in 20 ccm Wasser gemischt und mit 2,5 ccm Salzsäure angesäuert. Zur Lindung des ausgeschiedenen Jodes müssen mindestens 35,2 ccm ¹/10°Normal-Natriumthiosulfatlösung verdraucht werden, was einem Mindestgehalte von 25 Prozent wirksamem Chlor entspricht (1 ccm ¹/10°Normal-Natriumthiosulfatlösung entspricht (1 ccm ¹/10°Normal-Natriumthiosulfatlösung = 0,003546 g wirksames Chlor, Stärse-lösung als Indisator).

Wäfferige Lösungen von Chlorkalk sind zur Abgabe frisch zu bereiten und filtriert abzugeben.

Chlorfalf ist fühl und trocken aufzubewahren.

Calcaria usta — Gebrannter Kalk Atkalk

Ca O Mol. Sem. 56,07

Dichte, weißliche Massen, die durch Brennen von weißem Marmor erhalten werden. Mit der Hälfte seines Gewichts Wasser bescuchtet, muß sich der gebrannte Kalk stark erhiben und zu einem weißen Pulver von Kalziumhydroxyd, gelöschtem Kalk, zerfallen. Mit 3 bis 4 Teilen Wasser gibt der geslöschte Kalk einen dicken, gleichmäßigen Brei, den Kalkbrei, und mit 10 oder mehr Teilen Wasser eine milchige, weiße Flüssigkeit, die Kalkmilch. Kalkbrei und Kalkmilch bläuen Lackmuspapier stark.

Der gelöschte Kalk muß sich in verdünnter Salzsäure fast ohne Aufbrausen (Rohlensäure) bis auf einen geringen Rückstand lösen. Diese Lösung gibt nach dem Verdünnen mit Wasser und nach Zusatz von Natriumazetatlösung mit Ammoniumogalatlösung einen weißen Niederschlag.

In gut verschlossenen Gefäßen trocken aufzubewahren.

Calcium carbonicum praecipitatum Gefälltes Kalziumkarbonat

CaCO3 Mol. Gew. 100,07

Weißes, mitrokriftallinisches, in Wasser unlösliches Pulver. Gefälltes Kalziumkarbonat braust beim Übergießen mit Säuren auf; seine Lösung in verdünnter Essigsäure gibt mit Ammoniumogalatlösung einen weißen Niederschlag. Werben 3 g gefälltes Kalziumkarbonat mit 50 ccm ausgefochtem Wasser geschüttelt, so darf das Filtrat Lackmuspapier nicht bläuen (Alkalikarbonate, Kalziumhydrogyd) und nach dem Verdunsten höchstens 0,01 g Rückstand (wasserlösliche Salze) hinterlassen.

1 g gefälltes Kalziumfarbonat muß sich in einer Mischung von 6 com verdünnter Essigsäure und 14 com Wasser beim Erwärmen klar lösen. Diese Lösung darf nach Jusat von 30 com Wasser weder durch überschüssige Ammoniakslüssigkeit (Aluminiumsalze, Kalziumphosphat), noch durch überschüssiges Kalkwasser (Magnesiumsalze) eine Ausscheidung geben, noch durch Bariumnitratlösung (Schweselsäure) sosort verändert oder nach Jusat von Salpetersäure durch Silbernitratlösung (Salzsäure) innerhalb 5 Minuten mehr als opalisierend getrübt werden. Die mit Hilse von Salzsäure hergestellte wässerige Lösung (1+49) darf durch 0,5 com Kaliumserrozhanidlösung höchstens schwach gebläut werden (Eisensalze).

Calcium carbonicum praecipitatum pro usu externo Gefälltes Kalziumkarbonat für den äußeren Gebrauch

Ca CO₃ Mol.=Gew. 100,07

Weißes, mikrokristallinisches, in Wasser unlösliches Pulver. Gefälltes Kalziumkarbonat für den äußeren Gebrauch braust beim Übergießen mit Säuren auf; seine Lösung in verbünnter Essigsäure gibt mit Ammoniumogalatlösung einen weißen Niederschlag.

Werben 3 g gefälltes Kalziumkarbonat für den äußeren Gebrauch mit 50 com ausgekochtem Wasser geschüttelt, so darf

das Hiltrat Lackmuspapier nicht bläuen (Alkalikarbonate, Kalzimuhhdroryd) und nach dem Verdunsten höchstens 0,01 g Rückstand (wasserlösliche Salze) hinterlassen.

I g gefälltes Kalziumfarbonat für den äußeren Gebrauch muß sich in einer Mischung von 6 cem verdünnter Essigfäure und 14 cem Wasser beim Erwärmen flar lösen. Diese Lösung darf nach Jusah von 30 cem Wasser weder durch überschüssige Ammoniafslüssigfeit (Aluminiumsalze, Kalziumphosphat), noch durch überschüssiges Kalswasser (Magnesiumsalze) eine Aussicheidung geben, noch nach Jusah von Salpetersäure durch Silbernitratlösung (Salziäure) innerhalb 5 Minuten mehr als opalisierend getrübt werden. Die mit Hilse von Salzsäure hergestellte wässerige Lösung (1+49) darf durch 0,5 cem Kaliumsterrozvaniblösung höchstens schwach gebläut werden (Eisensalze).

Werden 25 g gefälltes Kalziumfarbonat für den äußeren Gebrauch ohne Schütteln in einen mit Teilung verschenen Inlinder von 100 com Juhalt gebracht, so müssen sie nach zehnmaligem leichten Aufstoßen des Zylinders auf die flache Hand einen Naum von mindestens 65 com einnehmen.

Calcium glycerino-phosphoricum Glyzerinphosphorfaures Kalzium

 $\text{CH}_2(\text{OH}) \cdot \text{CH}(\text{OH}) \cdot \text{CH}_2(\text{OPO}_3\text{Ca}) + 2 \text{ H}_2\text{O}$ Mol.(Mew, 246/20)

Wehalt mindestens 84 Prozent wassersteies glyzerinphosphorsaures Kalzium.

Weißes, geruchloses Pulver von schwach bitterem Geschmacke, das sich in etwa 40 Leilen Wasser löst. Die wässerige Lösung bläut Lackmuspapier.

Wird die kalt bereitete wässerige Lösung (1+39) zum Sieden erhitzt, so erfolgt Abscheidung eines weißen Niederschlags, der sich beim Erkalten wieder löst. Die wässerige Lösung (1+39) gibt mit Ammoniumogalatlösung einen weißen Niederschlag, der nach Zusatz von verdännter Essissäure nicht verschwindet; nach Zusatz von Bleiazetatlösung gibt sie einen weißen, in Salpetersäure löslichen Niederschlag.

Wird die wässerige Lösung (1+39) mit 3 ccm Ammonium-molybbatlösung erwärmt, so darf feine Abscheidung eines gelben Niederschlags eintreten (Phosphorsäure). Die mit Salpetersäure angefäuerte wässerige Lösung (1+39) darf durch Silbernitratlösung (Salzsäure) höchstens opalisierend getrübt und durch Variumnitratlösung (Schwefelsäure) nicht verändert werden. Die wässerige Lösung (1+39) darf durch 3 Tropfen Natriumsulfiblösung nicht verändert werden (Schwermetallsalze).

 $1~{\rm g}$ glyzerinphosphorfaures Kalzium muß nach dem Glühen $0.51~{\rm bis}~0.53~{\rm g}$ Rückftand hinterlassen.

Gehaltsbestimmung. Wird die Lösung von 1 g glyzerinphosphorsaurem Kalzium in 50 cem Wasser nach Zusat von 2 Tropsen Methylorangelösung mit Normal-Salzsäure titriert, so müssen dis zum Farbumschlage mindestens 4 cem verbraucht werden, was einem Gehalte von mindestens 84 Prozent wassersein glyzerinphosphorsauren Kalzium entspricht (1 cem Normal-Salzsäure = 0,21017 g wasserseies glyzerinphosphorsaures Kalzium, Methylorange als Indisator). Fügt man zu der gegen Methylorange neutralen Lösung Phenolphthaleinlösung und titriert nun mit Normal-Kalilange, so müssen die zum Sintritt der Kotsärbung ebensoviel Kubikzentimeter Normal-Kalilange verbraucht werden, wie zur ersten Titration Normal-Salilange verbraucht werden, wie zur

Calcium hypophosphorosum Ralziumhypophosphit

Ca(H2PO2)2 Mol. Gew. 170,18

Farblose, glänzende Kristalle oder weißes, kristallinisches Pulver. Kalziumhypophosphit ist luftbeständig, geruchlos und schmeckt schwach laugenartig. Es löst sich in etwa 8 Teilen Wasser.

Beim Erhigen im Probierrohr verknistert Kalziumhppophosphit und zersetz sich bei höherer Temperatur unter Entwickelung eines selbstentzündlichen Gases, das mit helleuchtender Flamme verbrennt. Gleichzeitig schlägt sich im kälteren Teile des Probierrohrs gelber und roter Phosphor nieder. Der weißliche Glührückstand wird beim Erkalten rötlichbraun. Die wässerige Lösung (1+19) verändert Lackmuspapier nicht und gibt beim Erwärmen mit Silbernitratlösung eine schwarze Ausscheidung; mit Ammoniumogalatlösung gibt sie einen weißen, in Essighäure fast unlöslichen, in verdünnter Salzsäure leicht löslichen Niederschlag.

Die wässerige Lösung (1+19) barf höchstens schwach getrübt sein (Phosphorsäure, Kohlensäure). Die nötigenfalls filtrierte, klare, wässerige Lösung (1+19) barf burch Kalziumsulsatlösung (Bariumsalze) nicht, nach dem Ansäuern mit versbünnter Salzsäure durch Bariumnitratlösung (Schweselssäure) innerhalb 3 Minuten nicht verändert werden; serner darf sie nach dem Ansäuern mit 10 Tropsen verdünnter Essigsäure durch Bleiazetatlösung (Phosphorsäure, phosphorige Säure) nicht sofort getrübt und durch 3 Tropsen Natriumsulsidlösung (Schwermetallsalze) nicht verändert werden. Die mit einigen Tropsen Salzsäure angesäuerte wässerige Lösung (1+19)

barf durch 0,5 ccm Kaliumferrozyanidlösung nicht sofort gebläut werden (Cisensalze).

Ein Gemisch von 1 g Kalziumhypophosphit und 5 ccm Salzsäure darf nach viertelstündigem Erhigen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Calcium lacticum — Kalziumlaktat

 $[\mathrm{CH_3}\cdot\mathrm{CH}\,(\mathrm{OH})\cdot\mathrm{CO_2}]_2\,\mathrm{Ca} + 5\,\mathrm{H_2}\,\mathrm{O} \qquad \mathfrak{Mol.}\text{-Genv. }308,23$

Gehalt 70,5 bis 73 Prozent wasserfreies Kalziumlaktat.

Gehalt des wassersteien Salzes 17,2 bis 18,4 Prozent Kalzium (Ca, Atom-Gew. 40,07).

Weißes, fast geruch und geschmackloses Pulver, das sich in 20 Teilen Wasser langsam löst; in heißem Wasser ist Kalziumlaktat leichter löslich.

Die wässerige Lösung (1+19) gibt mit Annmoniumogalatlösung einen weißen, in Essigsäure und Ammoniakslässseit unlöslichen Niederschlag. Wird die wässerige Lösung nach Zusat von verdünnter Schwefelsäure mit Kaliumpermanganatlösung erhitzt, so tritt der Geruch des Azetaldehyds auf, und die rote Farbe der Lösung verschwindet.

Die unter gelindem Erwärmen bereitete wässerige Lösung (1+19) muß flar und farbloß sein. 20 ccm dieser Lösung dürsen durch Phenolphthaleinlösung nicht gerötet werden (Kalziumorhd); bis zum Eintritt der Notsärdung dürsen höchstenß 0.5 ccm $^{1}/_{10}$ -Normal-Kalilauge verbraucht werden (unzulässige Menge freie Säure). Die wässerige Lösung (1+19) darf nach Jusak von 3 Tropsen verdünnter Essigsäure durch 3 Tropsen Natriumsulsidlösung nicht verändert werden (Schwermetallssalze). Die mit Salzsäure versetze wässerige Lösung (1+19)

barf weder durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) verändert noch durch 0,5 ccm Kaliumserrozyanidlösung (Eisensalze) sofort gebläut werden. Die wässerige Lösung (1 + 19) darf nach Zusatz von Salpetersäure durch Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt werden (Salzsäure). Sin Gemisch von 1 g Kalziumlaktat und 3 ccm Natriumhypophosphitslösung darf nach viertelstündigem Erhitzen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färdung annehmen (Arsenverbindungen).

Gehaltsbestimmung. 1 g Kalziumlaktat darf durch Exocknen bei 100° nicht mehr als 0,295 g und nicht weniger als 0,270 g an Gewicht verlieren (unzulässiger Wassergehalt).

Werden 0,5 g des bei 100° getrochneten Salzes verascht und geglüht, und wird der Rückstand in 10 ccm Normal-Salzsäure gelöst, so dürsen zum Neutralissieren dieser Lösung nicht mehr als 5,7 und nicht weniger als 5,4 ccm Normal-Kalisange verbraucht werden, was einem Gehalte von 17,2 bis 18,4 Prozent Kalzium entspricht (1 ccm Normal-Salzsäure = 0,020035 g Kalzium, Methylorange als Indistor).

Calcium phosphoricum — Ralziumphosphat

•	
Im wesentlichen sekundäres Kalziumphosphat	
(Ca H P O ₄ + 2 H ₂ O Mol. Gew. 172,15)	
Weißer Marmor 20 Teil	le
Verdünnte Salzfäure 100 Teil	le
Bromwasser 0,3 Teil	le
Gefälltes Kalziumkarbonat 0,1 Teil	ĺ
Phosphorfaure 1 Tci	
Natriumphosphat 61 Tei	
Baffer 300 Tei	le.
1,	

Der weiße Marmor wird mit der verdünnten Salzsäure übergoffen und das Gemisch, sobald die Entwickelung von Rohlenbioryd aufgehört hat, erwärmt, bis die Einwirkung der Salzfäure beendet ist und die Lösung Lackmuspapier nur noch schwach rötet. Nach Zusatz des Bromwassers und des gefällten Kalziumkarbonats wird bis zum Verschwinden des Bromgeruchs erwärmt und filtriert. Der filtrierten, erkalteten, mit Phosphorfäure angefäuerten Kalziumchloriblöfung setzt man die durch Erwärmen hergestellte, filtrierte und auf 25° bis 20° abgefühlte Lösung des Natriumphosphats in dem Wasser nach und nach unter Umrühren zu. Hierauf wird fo lange umgerührt, bis der entstandene Niederschlag kriftallinisch aeworden ist. Dieser wird so lange mit Wasser ausgewaschen, bis eine Probe der Waschslüssigkeit nach dem Ansäuern mit Salpeterfäure und Zusatz von Silbernitratlösung nur noch eine Opaleszenz gibt. Nach vollständigem Abtropfen wird der Niederschlag stark ausgepreßt, bei 35° bis 40° getrocknet und durch ein Sieb geschlagen.

Ralziumphosphat ist ein leichtes, weißes, fristallinisches, in Wasser sehr wenig lösliches Pulver, das sich in verdünnter Essigsäure schwer, in Salzsäure oder Salpetersäure leicht und ohne Aufbrausen löst.

Rocht man Kalziumphosphat mit verdünnter Essigsäure, so gibt das Filtrat mit Ammoniumogalatlösung einen weißen Niederschlag. Beim Beseuchten mit Silbernitratlösung wird Kalziumphosphat gelb gefärbt.

Ein Gemisch von 1 g Kalziumphosphat und 3 ccm Natriumhypophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhigen im seiedenden Wasserbade keine dunklere Färdung annehmen (Arsenverbindungen). Die mit Hilfe von Salpetersäure hergestellte wässerige Lösung (1+19) darf durch Silbernitratlösung (Salzsäure) höchstens opalisierend getrübt und durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) nicht sofort verändert werden; mit überschüssiger Ammoniakslüssigkeit versetzt, muß sie einen rein weißen Niederschlag geben, der durch 3 Tropfen Natriumsulsidlösung nicht dunkler gefärbt werden darf (Schwermetallsalze).

 $1~{
m g}$ Kalziumphosphat muß durch Glühen $0,250~{
m g}$ bis $0,262~{
m g}$ an Gewicht verlieren.

Calcium sulfuricum ustum — Gebrannter Gips

Susammensehung annähernd $CaSO_4 + \frac{1}{2}H_2O$

Weißes Pulver, das erhalten wird, indem man natürlich vorkommenden Gips ${\rm CaSO_4} + 2\,{\rm H_2O}$ durch Erhitzen teilweise entwässert.

10 g gebrannter Gips müssen nach dem Mischen mit 5 ccm Wasser innerhalb 1,0 Minuten erhärten.

In gut verschloffenen Gefäßen aufzubewahren.

Camphora — Rampfer

C10 H16O Mol. Gew. 152,1

Die durch Zentrifugieren und durch Sublimation gereinigten Destillationsprodukte des Holzes von Cinnamomum camphora (Linné) Nees et Ebermaier.

Farblose oder weiße, fristallinische, mürbe Stücke oder weißes, fristallinisches Pulver.

Kampfer riecht eigenartig durchdringend und schmeckt brennend scharf, etwas bitter, hinterher kühlend. Erwärmt man Kampfer in offener Schale, so verstüchtigt er sich in kurzer Zeit vollständig; angezündet verbrennt er mit rußender Flamme. In Wasser ist er nur sehr wenig, in Ather, Chloroform, Weingeist oder Ölen reichlich lößlich.

Schmelzpunkt 175° bis 179°.

Rampfer dreht den polarisierten Lichtstrahl nach rechts. Für eine Lösung in absolutem Alkohol, die in 10 ecm 2 g Rampfer enthält, ist $[a]_D^{20} = +44,22^\circ$.

Verbrennt man 0,1 g Kampfer auf einem Kupferbleche von 4 qcm, das in eine Porzellanschale gelegt ist, und läßt die rußenden Dämpfe in ein vorher mehrmals mit Wasser ausgespültes Gefäß von 1 Liter Inhalt eintreten, so darf die durch Ausspülen des Gefäßes mit 10 ccm Wasser erhaltene und siltrierte Flüssigigkeit nach Zusat von einigen Tropfen Salpetersäure und 0,5 ccm $^{1}/_{10}$ -Normal-Silbernitratlösung innerhalb 5 Minuten nicht verändert werden.

Um Kampfer zu pulvern, besprengt man ihn zuvor mit Ather oder Weingeist.

Für Kampfer darf auch synthetischer Kampfer verwendet werden.

Camphora synthetica — Synthetischer Kampfer

C₁₀H₁₆O Mol. Gew. 152,1

Die durch Sublimation oder Kristallisation gereinigte, auf synthetischem Wege aus dem Pinen des Terpentinöls gewonnene, razemische Form des Kampfers.

Farblose oder weiße, kristallinische, mürbe Stücke oder weißes, kristallinisches Pulver.

Synthetischer Rampser riecht eigenartig durchdringend und schmeckt brennend scharf, etwas bitter, hinterher kühlend. Erwärmt man synthetischen Rampser in offener Schale, so verflüchtigt er sich in kurzer Zeit vollskändig; angezündet verbrennt er mit rußender Flamme. In Wasser ist er nur sehr wenig, in Ather, Chlorosorm, Weingeist oder Ölen reichlich löslich.

Schmelzpunkt nicht unter 170°.

Synthetischer Rampser dreht den polarisierten Lichtstrahl nicht oder nur schwach. Für eine Lösung in absolutem Alkohol, die in $10~\rm ccm$ $2~\rm g$ synthetischen Rampser enthält, ist $\lceil a \rceil_{20}^{20\circ} = -2^{\circ}$ bis $+5^{\circ}$.

Verbrennt man 0,1 g synthetischen Kampser auf einem Kupserbleche von 4 qcm, das in eine Porzellanschale gelegt ist, und läßt die rußenden Dämpse in ein vorher mehrmals mit Wasser ausgespültes Gefäß von 1 Liter Inhalt eintreten, so darf die durch Ausspülen des Gefäßes mit 10 ccm Wasser erhaltene und siltrierte Flüssigkeit nach Zusat von einigen Tropsen Salpetersäure und 0,5 ccm $^{1}/_{10^{2}}$ Normal-Silbernitrat-lösung nach 5 Minuten höchstens eine Opaleszenz zeigen.

Um synthetischen Kampfer zu pulvern, besprengt man ihn zuvor mit Ather oder Weingeist.

Cantharides — Spanische Fliegen

Gehalt mindestens 0,7 Prozent Kantharibin.

Der bei einer 40° nicht übersteigenden Temperatur getrocknete, möglichst wenig beschädigte Käser Lytta vesicatoria Fabricius.

Spanische Fliegen sind glänzendgrün und besonders in der Wärme blauschillernd, 1,5 bis gegen 3 cm lang, 5 bis 8 mm breit.

Spanische Fliegen riechen stark und eigenartig.

Das Pulver spanischer Fliegen ist graubraun und zeigt sich unter der Lupe mit glänzendgrünen Teilchen durchsett. Unter dem Mikrostope fallen besonders die kleinen, borstensörmigen Haare verschiedener Länge und Dicke, ferner die schwarzbraun erscheinenden, undurchsichtigen Trümmer der Flügelbecken auf.

Spanische Fliegen bürfen nicht nach Ammoniak riechen. 1 g spanische Fliegen darf nach dem Verbrennen höchstens 0,08 g Rückstand hinterlassen.

Gehaltsbestimmung. 9g mittelfein gepulverte spanische Fliegen übergießt man in einem Arzneiglas mit 20 g Chloroform und 1 g Salzsäure, läßt das Gemisch unter häufigem Umschütteln 24 Stunden lang stehen und fügt 40 g Ather hinzu. Nun schüttelt man das Gemisch 5 Minuten lang und filtriert nach halbstündigem Stehen 41 g der Ather-Chloroformlösung (= 6 g spanische Kliegen) durch ein trockenes, gut bedecktes Kilter von 8 cm Durchmesser in ein gewogenes Hierauf destilliert man die Ather-Chloroform-Rölbehen. lösung bei mäßiger Wärme bis auf etwa 5 g ab und läßt das zurückbleibende Chloroform aus dem schräg gestellten Rölbehen an der Luft verdunften. Nachdem man die letzten Anteile des Chloroforms durch Einblasen eines Luftstroms entfernt hat, übergießt man den Rückstand mit 10 ccm einer Mischung von 19 Raumteilen Petroleumbenzin und 1 Raumteil absolutem Alfohol und läßt bas verschlossene Kölbehen unter zeitweiligem Umschwenken 12 Stunden lang stehen. Allsdann gießt man die Klüssigkeit durch einen mit einem Wattebäuschen verschlossenen Trichter und wäscht den kristallinischen Rückstand unter leichtem Umschwenken

etwa viermal mit je 5 ccm der Petroleumbenzin-Allscholmischung nach, bis diese farblos abläuft. Die auf die Watte gelangten Kristalle löst man durch Auftropsen von 5 ccm Chlorosorm und gibt die Lösung in das Kölbehen zurück. Das Chlorosorm läßt man unter gelindem Erwärmen verdunsten und trocknet den Kückstand 12 Stunden lang im Exsikkator. Das Gewicht des Kückstandes muß mindestens 0,042 g betragen, was einem Mindestgehalte von 0,7 Prozent Kantharidin entspricht.

Ist das so erhaltene Kantharidin nicht gut kristallinisch, sondern harzig und dunkel gefärdt, so löst man es in dem Köldchen durch dreimal zu wiederholendes, mäßiges Erwärmen mit je 2 ccm Natronlauge, vereinigt die alkalischen Lösungen in einem Scheidetrichter und spült das Köldchen dreimal mit je 2 ccm Wasser nach. Nachdem man diese Lösung mit Salzsäure angesäuert hat, gibt man 10 ccm Chlorosorm in den Scheidetrichter und schüttelt 10 Minuten lang. Nach vollständiger Klärung gießt man die Chlorosormslösung in ein gewogenes Köldchen und wiederholt die Aussschüttelung noch zweimal mit je 5 ccm Chlorosorm in der gleichen Weise. Hierauf destilliert man die vereinigten Chlorosormlösungen bei mäßiger Wärme dis auf etwa 5 g ab und behandelt den Kückstand mit der Petroleumbenzins Allkoholmischung in der vorher beschriebenen Weise.

Spanische Fliegen sind gut getrocknet in gut verschlossenen Gefäßen aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,05 g. Größte Tagesgabe 0,15 g.

Capsulae — Rapseln

Kapseln sind zur Aufnahme von Arzneimitteln dienende, aus Stärkemehl oder weißem Leim bestehende Umhüllungen.

Stärkemehlkapseln, Oblatenkapseln, werden aus feinstem Weizenmehl und Weizenstärke in Gestalt dünner, rundlicher, in der Mitte vertiefter, schüssels oder napfförmiger Blättchen hergestellt. Sie dürsen nicht brüchig sein; ihre Farbe muß rein weiß sein. In Wasser getaucht, müssen sie sich sofort zu einer weichen, geruch, und geschmacklosen Masse zusammenlegen.

Weiße Leinkapseln, Gelatinekapseln, werden auß weißem Leim mit oder ohne Zusatz von Glyzerin oder Zucker bereitet und haben entweder die Gestalt rundlicher Hohlkörper oder paarweise übereinandergeschobener, einseitig geschlossener Röhrchen, Deckelkapseln. Sie sind hart oder elastisch, durchssichtig und geruchloß und müssen sich in Wasser von 36° bis 40° bei wiederholtem Schütteln innerhalb 10 Minuten zu einer klaren, farb- und geschmacklosen, Lackmußpapier höchstens schwach rötenden Flüssigkeit lösen.

Carbo Ligni pulveratus — Gepulverte Holzkohle

Räufliche Holzfohle wird in genügend geschlossenen Gefäßen erhigt, bis keine Dämpfe mehr entweichen, und nach dem Erkalten sogleich fein gepulvert.

Gepulverte Holzkohle muß schwarz sein und ohne Flamme verbrennen.

Wird 1 g gepulverte Holzkohle mit 10 ccm Weingeist gekocht, so muß der klar siltrierte Auszug farblos sein und darf nach dem Verdampsen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

1 g gepulverte Holzkohle darf nach dem Verbrennen höchstens 0,1 g Rückstand hinterlassen.

Carbo medicinalis — Medizinische Kohle

Schwarzes, geruch- und geschmackloses Pulver, das bei Rotglut ohne Flamme verbrennt.

Werden 3 g medizinische Kohle mit 60 ccm Wasser gekocht, so muß das Filtrat farblos sein und darf Lacknuspapier nicht verändern. 10 ccm des Filtrats dürsen durch Variumnitratlösung (Schwefelsäure) höchstens schwach und durch Silbernitratlösung (Salzsäure) höchstens opalisierend getrübt werden; wird die Mischung von 2 ccm des Filtrats mit 2 ccm Schwefelsäure nach dem Erkalten mit 1 ccm Ferrosulfatlösung überschichtet, so darf sich zwischen den beiden Flüssseiten keine gefärdte Jone bilden (Salpetersäure); 20 ccm des Filtrats dürsen nach dem Verdampsen und Trocknen höchstens 0,01 g Rückstand hinterlassen.

Die beim Kochen eines Gemisches von 0,5 g medizinischer Kohle, 20 com Wasser und 5 com Salzsäure entweichenden Dämpse dürsen einen mit Bleiazetatlösung benehten Papierstreisen nicht bräumen (Schweselwasserstoff); das Filtrat muß farblos sein. Werden 10 com des Filtrats mit 5 com Ammoniatslüssseit verseht, so darf keine Blaufärbung (Kupfersalze) und höchstens eine geringe Abscheidung von Flöcken (Sisenz, Alluminiumsalze) eintreten; siltriert man die ammoniakalische Flüssigkeit und fügt Ammoniumogalatlösung hinzu, so darf höchstens eine schwache Trübung eintreten (Kalziumsalze).

Wird 1 g medizinische Kohle mit einer Mischung von 10 ccm Salzsäure und 20 ccm Wasser 5 Minuten lang gekocht und

bas Gemisch nach dem Erkalten mit Wasser auf 40 ccm ergänzt, so dürfen 30 ccm des Filtrats nach dem Eindampsen und Trocknen bei 110° höchstens 0,02 g Rückstand hinterlassen.

Werden 0,25 g medizinische Kohle mit 10 ccm Natronlauge zum Sieden erhitzt, so muß das Kiltrat farblos sein (unvollständige Verkohlung). 5 g medizinische Kohle werden mit 50 ccm Wasser und 2 g Weinfäure in einen Kolben gebracht. Der Kolben wird forgfältig mit einem langen Rühler verbunden, der durch ein gasdicht angeschlossenes, gebogenes Rohr unter den Kluffigkeitsspiegel eines Vorlegekölbehens führt. Das mit 2 ccm Normal-Ralilauge und 10 ccm Wasser beschickte Vorlegekölbehen wird mit Eis gekühlt; nun wird so lange destilliert, bis etwa 25 ccm Flüssigkeit übergegangen sind. Werden 25 ccm des mit Wasser auf 50 ccm ergänzten Inhalts des Vorlegekölbehens mit etwa 0,05 g Ferrofulfat langfam bis zum gerade beginnenden Sieden erhitzt, so barf nach Sufat von 2 Tropfen verdünnter Eisenchloriblösung (1+9) und vorsichtigem Übersättigen mit Salzsäure keine Blaufärbung entstehen (Abanverbindungen).

1 g medizinische Kohle darf durch Trocknen bei 120° höchstens 0,12 g an Gewicht verlieren. 0,5 g mit einigen Tropfen Weingeist beseuchtete medizinische Kohle dürsen nach dem Verbrennen höchstens 0,02 g Rückstand hinterlassen.

Wertbestimmung. In einem mit Glasstopsen verschlossenen Glaszylinder schüttelt man 0,1 g bei 120° gestrocknete und seingesiehte medizinische Kohle mit 25 ccm Methylenblaulösung, fügt nach der Entfärdung weitere 5 ccm Methylenblaulösung zu, schüttelt und wiederholt den Zusat von je 5 ccm Methylenblaulösung so lange, als nach kräftigem Umschütteln noch Entfärdung eintritt. Hierbei müssenant

mindestens 35 ccm Methylenblaulösung innerhalb 5 Minuten entfärbt werden.

0,2 g bei 120° getrocknete und feingesiehte medizinische Kohle werden in einem mit Glasstopfen verschlossenen Glase von etwa 300 ccm Inhalt mit 200 ccm einer wässerigen Queckfilberchloriblöfung (3+997) 5 Minuten lang geschüttelt und burch ein trockenes Filter filtriert. Die ersten 25 ccm bes Filtrats werden verworfen. Zu den nächsten 100 ccm bes Filtrats gibt man 25 ccm 1/10-Normal-Natriumarsenitlösung und 3 g Kaliumbikarbonat hinzu, erhitzt die Mischung und erhält sie etwa 5 Minuten lang im Sieden. Nach bem Abfühlen fügt man 3 ccm verdünnte Salzsäure sowie etwas Stärkelösung hinzu und titriert mit 1/10-Normal-Joblösung bis zum Farbumschlage. Hierzu muffen minbestens 8,8 ccm 1/10-Normal-Jodlösung verbraucht werden, so daß höchstens 16,2 ccm ¹/10*Normal-Natriumarsenitlösung zur Reduktion des nicht absorbierten Quecksilberchlorids erforderlich sind, was einer Absorption von mindestens 0,08 g Quecksilberchlorid durch 0,1 g Rohle entspricht (1 ccm 1/10°Normal-Natriumarsenitlösung = 0,013575 g Queckfilberchlorid, Stärkelösung als Indifator).

Carrageen — Irlandisches Moos

Der von seiner Haftscheibe abgerissene, an der Sonne gebleichte und getrocknete Thallus von Chondrus erispus (Linné) Stackhouse und Gigartina mamillosa (Goodenough et Woodward) J. Agardh.

Der Thallus beider Arten ist höchstens handgroß, gelb. lich, knorpelig, durchscheinend, wiederholt gabelig verzweigt.

Die Zystokarpien bilben bei Chondrus crispus etwas gestreckte, slach warzenförmige, bei Gigartina mamillosa zihenförmige Erhebungen auf den Thalluszweigen.

Der nach geringem Anfeuchten hergestellte Querschnitt zeigt in Glyzerin eine kutikulaähnliche, durch Schleim-auflagerungen außen verstärkte Haut, eine aus radial angeordneten Zellenreihen gebildete Nindenschicht, deren Zellen von außen nach innen an Größe zunehmen, sowie eine aus getüpfelten, längsgestreckten, bisweilen gegabelten Zellen bestehende Markschicht.

Wird irländisches Moos mit 30 Teilen Wasser übergossen, so wird es schlüpfrig weich; beim Kochen gibt es einen nach dem Erkalten ziemlich dicken Schleim.

Wird 1 g irländisches Moos mit 5 ccm Wasser durchfeuchtet und die Flüssigkeit dann absiltriert, so darf sie Lackmuspapier nicht röten (freie Säure).

Läßt man 5 g irländisches Moos in einem weithalsigen Kölbchen von etwa 150 ccm Inhalt mit 30 ccm Wasser zunächst bei Jimmertemperatur, dann bei gelinder Wärme auf dem Wasserbade quellen, fügt 5 g Phosphorsäure hinzu, verschließt das Kölbchen lose mit einem Korke, an dessen Unterseite ein am unteren Ende angeseuchteter Streisen Kaliumjodatstärkepapier befestigt ist, und erwärmt weiter unter wiederholtem, vorsichtigem Umschwenken auf dem Wasserbade, so darf innerhalb einer Viertelstunde weder eine bleibende noch eine vorübergehende Blaufärbung des Papierstreisens auftreten (schweslige Säure).

1 g irländisches Moos darf nach dem Verbrennen höchstens 0,16 g Rückstand hinterlassen.

Catechu — Ratechu

Das aus dem Kernholz von Acacia catechu (Linné fil.) Willdenow und Acacia suma Kurz durch Auskochen und Eindicken bereitete Extrakt.

Ratechu besteht aus großmuschelig brechenden und auf der ganzen Bruchstäche gleichmäßig dunkelbraunen und bisweilen löcherigen Stücken. Die Lösung von etwa 0,02 g Katechu in 10 ccm Weingeist färbt sich nach Zusah von verdünnter Eisenchloriblösung (1+9) grünschwarz.

Katechu ift geruchlos und schmeckt zusammenziehend bitter, zuletzt süßlich.

Verseht man 1 g Katechu mit 10 g siedendem Wasser, so entsteht eine braunrote, trübe Flüssigkeit, die Lackmuspapier rötet. Aus der von dem Kückstand abgegossenen Flüssigkeit scheidet sich beim Erkalten ein reichlicher, brauner Niederschlag aus. Der in Wasser unlösliche Kückstand von 1 g Katechu darf nach dem Auswaschen mit heißem Wasser und nach dem Trocknen bei 100° höchstens 0,15 g wiegen. Der beim vollkommenen Ausziehen von 1 g Katechu mit siedendem Weingeist hinterbleibende Kückstand darf nach dem Trocknen bei 100° höchstens 0,3 g wiegen und unter dem Mikroskop im Phlorogluzin-Salzsäurepräparate fast nur rot gefärbte Teilchen ausweisen.

1 g Katechu darf nach dem Verbrennen höchstens 0,06 g Rückstand hinterlassen.

Cautschuc — Kautschuk Gereinigter Parakautschuk

Der zum Gerinnen gebrachte und gereinigte Milchsaft von im tropischen Südamerika heimischen, aber jeht kast schließlich auf der malayischen Halbinsel und den Inseln des malayischen Archipels kultivierten Heven-Arten, besonders von Heven drasiliensis (Humboldt, Bonpland, Kunth) Mueller Argoviensis.

Rautschuk besteht aus dünnen, braunen, durchscheinenden, elastischen Platten, die in heißem Wasser weder stark erweischen noch knetbar werden.

1 g Kautschuf muß mit 6 g Petroleumbenzin innerhalb weniger Stunden eine gleichmäßige, trübe, dickliche Flüssigkeit geben. Werden 0.2 g in kleine Stücke zerschnittener Kautschuf nach und nach in ein geschmolzenes Gemisch von 2 g Natriumnitrat und 1 g getrocknetem Natriumkarbonat eingetragen, so entsteht unter Aufflammen eine Schmelze, die sich nach dem Erkalten ohne Kückstand in Wasser lösen muß (Bleikarbonat, Schwerspat, Goldschwefel). Die wässerige Lösung der Schwelze (1+49) darf nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Bariumnitratiösung nicht verändert werden (Schwefel).

Cera alba — Weißes Wachs

Das aus dem gelben Wachs durch Bleichen an der Sonne gewonnene weiße oder gelblichweiße Wachs.

Dichte 0,956 bis 0,961.

Schmelzpunkt 62° bis 66,5°.

Säurezahl 16,8 bis 22,1. Efterzahl 65,9 bis 82,1. Das Verhältnis von Säurezahl zu Efterzahl muß 1:3,0 bis 1:4,3 fein.

Bur Bestimmung der Dichte mischt man 2 Teile Weingeist mit 7 Teilen Wasser, läßt die Flüssigkeit so lange stehen, bis alle Luftbläschen daraus verschwunden sind, und bringt Rügelchen von weißem Wachs hinein. Die Rügelchen müffen in der Alüssigkeit schweben oder zum Schweben gelangen, wenn durch Ausat von Wasser die Dichte der Flüssigkeit auf 0,956 bis 0,961 gebracht wird. Die Wachskügelchen werden so hergestellt, daß man das weiße Wachs bei möglichst niedriger Temperatur schmilzt und mit Hilfe eines Glasstabs in ein Probierrohr mit Weingeist dicht über dessen Oberfläche vorsichtig eintropfen läßt. Der Weingeist ist zuvor auf 55° zu erwärmen und in ein Becherglas zu stellen, das so viel Wasser von Zimmertemperatur enthält, daß das Probierrohr zur Hälfte eintaucht. Bevor die so erhaltenen allseitig abgerundeten Körper zur Bestimmung der Dichte benutzt werden, muffen sie 24 Stunden lang an der Luft gelegen haben.

Sur Bestimmung der Säurezahl werden 4 g weißes Wachs mit 20 g Xylol und 20 g absolutem Alsohol am Rückslußkühler auf einem Albestdrahtneh über einer kleinen Flamme erhiht und 10 Minuten lang im Sieden erhalten. Hierauf titriert man die heiße Flüssteit nach Zusah von 1 ccm Phenolphthaleinlösung sofort mit weingeistiger ½-Normal-Ralilauge bis zum Farbumschlage. Hierzu dürfen nicht weniger als 2,40 und nicht mehr als 3,15 ccm weingeistige ½-Normal-Ralilauge verbraucht werden.

Zur Bestimmung der Esterzahl fügt man der Mischung weitere 30 ccm weingeistige ½-Normal-Kalilauge hinzu und erhält sie 2 Stunden lang unter zeitweiligem, fräftigem Um-

schütteln in lebhaftem Sieden. Nun fügt man 80 g absoluten Alsohol hinzu, erhigt 5 Minuten lang und titriert die heiße Flüssigeit sofort mit ½-Normal-Salzsäure bis zum Verschwinden der Rotfärbung. Sierauf läßt man die Flüssigseit nochmals 5 Minuten lang sieden, wobei die rote Färbung gewöhnlich wieder eintritt. In diesem Falle wird nochmals bis zum Verschwinden der Rotfärbung titriert. Sierzu dürsen insgesamt nicht mehr als 20,6 und nicht weniger als 18,3 ccm ½-Normal-Salzsäure verbraucht werden.

Weingeist und 15 ccm Wasser übergossen, und wird das Gemisch, nachdem das Gewicht des Kölbchens mit Inhalt fest-gestellt ist, 5 Minuten lang auf dem Wasserbad unter häusigem Umschütteln im Sieden erhalten, darauf durch Einstellen in kaltes Wasser auf Zimmertemperatur abgekühlt und der verdampste Weingeist durch Zusatz einer Mischung von 85 Teilen Weingeist und 15 Teilen Wasser ersetzt, so dürsen 50 ccm des mit Hilfe eines trockenen Filters erhaltenen Filtrats nach Zusatz von 1 ccm Phenolphthaleinlösung dis zum Farbumschlage höchstens 2,3 ccm ½00 Normal-Kalilauge verbrauchen (Stearinsäure, Harze).

Weißes Wachs darf nicht ranzig riechen, beim Kauen nicht an den Zähnen haften (Talg) und sich beim Kneten in der warmen Hand nicht schlüpfrig anfühlen (Zeresin).

Cera flava — Gelbes Wachs

Gelbes Wachs wird durch forgfältiges Ausschmelzen der entleerten Waben gewonnen, die von Honigbienen und deren Rassen und Spielarten hergestellt werden. Aus Zeresin be-

stehende Kunstwaben sowie Teile von ihnen dürfen nicht verwendet werden.

Gelbe bis graugelbe, körnig brechende, in geschmolzenem Zustand schwach nach Honig riechende Stücke.

Dichte 0,948 bis 0,958.

Schmelzpunkt 62° bis 66,5°.

Säurezahl 16,8 bis 22,1. Esterzahl 65,9 bis 82,1. Das Vershältnis von Säurezahl zu Esterzahl muß 1:3,0 bis 1:4,3 sein.

Die Bestimmung der Dichte, der Säurezahl, der Esterzahl und die Prüfung auf Stearinsäure und Harze wird nach den bei Cera alba beschriebenen Versahren ausgeführt.

Gelbes Wachs darf beim Kauen nicht an den Zähnen haften (Lalg) und sich beim Kneten in der warmen Hand nicht schlüpfrig ansühlen (Zeresin).

Cerata — Rerate

Zerate sind Arzneizubereitungen zum äußeren Gebrauche, beren Grundmasse aus Wachs, Fett, Dl, Zeresin ober ähnlichen Stoffen oder aus deren Mischungen besteht. Sie werden in Formen gegossen, sind bei Zimmertemperatur fest und werden bei gelindem Erwärmen flüssig.

Cerussa — Bleiweiß Basisches Bleikarbonat

Zusammensehung annähernd (Pb CO₃)₂ · Pb (OH)₂ Gehalt minbestens 78,9 Prozent Blei.

Weißes, schweres Pulver ober weiße, leicht zerreibliche Stücke. Bleiweiß ist in Wasser unlöslich; in verbünnter Salpetersfäure und in verbünnter Essigfäure löst es sich unter Ents wickelung von Kohlendiorhd zu einer Flüssigkeit, in der durch Natriumsulsidlösung ein schwarzer, durch verdünnte Schweselfäure ein weißer Niederschlag hervorgerusen wird.

Werden 2 g Bleiweiß mit 20 ccm Wasser geschüttelt, so dürfen 5 ccm des klaren Kiltrats durch 3 Tropfen Natriumfulfidlösung böchstens schwach gebräunt werden (wasserlößliche Bleisalze). 10 ccm des Filtrats dürfen beim Verdampfen höchstens 0,005 g Rückstand hinterlassen (Alkalisalze). Wird 1 g Bleiweiß mit einer Mischung von 2 ccm Salpeterfäure und 4 ccm Waster behandelt, so darf höchstens 0,01 g ungelöst bleiben (fremde Beimengungen). Der in dieser Lösung durch Natronlauge entstehende Niederschlag muß sich im Überschusse des Källungsmittels lösen (Erdalfalisalze). Wird zu dieser alkalischen Lösung 1 Tropfen verdünnte Schwefelsäure binzuaefügt, so muß die an der Einfallstelle entstehende, weiße Trübung beim Umschütteln verschwinden (Bariumsalze). die alkalische Lösung mit Schwefelsäure im Überschusse versett und filtriert, so darf das Kiltrat durch Kaliumferrozyanidlösung nicht sofort verändert werden (Zink-, Kupfer-, Eisensalze).

Gehaltsbestimmung. 1 g Bleiweiß muß nach dem Glühen mindestens 0,85 g Bleioxyd hinterlassen, was einem Mindestgehalte von 78,9 Prozent Blei entspricht.

Vorsichtig aufzubewahren.

Cetaceum — Walrat

Der gereinigte, feste Anteil des Inhalts besonderer Höhlen im Körper der Potwale, hauptsächlich des Physeter macrocephalus Lacepède.

Walrat bildet weiße, glänzende, im Bruche großblättrigfristallinische, fettig anzusühlende Stücke; er schmeckt mild und sade und schmilzt zu einer sarblosen, klaren Flüssigkeit, die schwach, aber nicht ranzig riecht und auf Papier einen Fettsleck hinterläßt. Walrat ist in Ather, Chlorosorm, Schweselkohlenstoff oder siedendem Weingeist löslich.

Schmelzpunkt 45° bis 54°.

Jodzahl bis 8.

Säurezahl bis 2,3. Esterzahl 116 bis 132,8.

Erwärmt man 1 g Walrat mit 10 g Ammoniaksüsssissischeiten Probierrohr, bis der Walrat geschmolzen ist, und schüttelt gut durch, so darf das Filtrat nicht milchig getrübt sein sowie nach Zusat von Salzsäure nicht sofort eine flockige Ausscheidung geben (Stearinsäure). Werden 0,25 g Walrat 1 Minute lang mit 5 ccm weingeistiger Kalilauge gekocht, und wird die heiße Flüssisseit mit 3 ccm Wasser von etwa 15° verseht, so darf nicht sofort eine Trübung entstehen (Paraffine). Aus der heißen Lösung in absolutem Alkohol (1 + 49) kristallissert Walrat beim Erkalten wieder aus; die von den ausgeschiedenen Kristallen nach mehrstündigem Stehen absiltrierte Flüssisseit darf mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier nicht verändern (Stearinsäure, Alkalien).

Sur Bestimmung der Säurezahl werden 3 g Walrat in 20 ccm Petroleumbenzin gelöst. Die Lösung wird nach Zusatz von 5 ccm absolutem Alkohol und 1 ccm Phenolephthaleinlösung mit weingeistiger ½-Normal-Ralilauge bis zum Farbumschlage titriert; hierzu dürsen höchstens 0,25 ccm weingeistige ½-Normal-Ralilauge verbraucht werden.

Sur Bestimmung der Csterzahl werden weitere 25 ccm weingeistige ¹/2² Normal-Kalilauge zugesetzt, worauf man das

Kölbehen 24 Stunden lang verschlossen stehen läßt. Nach dieser Zeit titriert man mit $^{1}/_{2}$ -Normal-Salzsäure dis zum Verschwinden der Rotfärbung. Hierzu dürsen nicht mehr als 12/6 ccm und nicht weniger als 10/8 ccm $^{1}/_{2}$ -Normal-Salzsäure verbraucht werden.

Chartae — Arzneiliche Papiere

Arzneiliche Papiere sind Papier- oder Gewebestücke, die mit einem Arzneimittel oder einer Arzneizubereitung getränkt oder überzogen sind.

Charta nitrata — Salpeterpapier

Weißes Filtrierpapier wird mit einer Cösung von 1 Teil Kaliumnitrat in 5 Teilen Wasser getränkt und getrocknet.

Salpeterpapier muß nach dem Anzünden gleichmäßig und vollständig verglimmen.

Charta sinapisata — Senfpapier

100 qcm liefern mindestens 0,0119 g Allhssensöl ($C_3H_5 \cdot NCS$, Mol.-Sew. 99,12).

Mit gepulvertem, von fettem Dle befreitem, schwarzem Senf überzogenes Papier. Der Überzug muß dem Papiere fest anhaften. Senspapier darf weder sauer noch ranzig riechen und muß nach dem Eintauchen in Wasser sofort einen starken Geruch nach Sensöl entwickeln.

Bestimmung des Senföls. 100 qcm in Streifen geschnittenes Senspapier werden in einem Kolben von etwa

200 ccm Juhalt mit 50 ccm Wasser von 20° bis 25° über-Den verschlossenen Kolben läßt man unter wiederholtem Umschwenken 2 Stunden lang stehen und destilliert dann unter forgfältiger Kühlung. Zur Verhütung des Schäumens erhitzt man zunächst sehr langsam mit kleiner Klamme bis zum Sieden und dann mit größerer Klamme weiter. Die zuerft übergehenden 30 ccm werden in einem Meßkölbehen von 100 ccm Inhalt, das 10 ccm Ammoniakflüssigkeit und 10 ccm Weingeist enthält, aufgefangen und mit 10 ccm 1/10-Normal-Silbernitratlösung versetzt. Dem Kölbehen wird ein kleiner Trichter aufgesetzt und die Mischung 1 Stunde lang auf dem Wafferbad erhist. Nach dem Abkühlen und Auffüllen mit Waffer bis zur Marke dürfen für 50 ccm des klaren Kiltrats nach Zusak von 6 com Salpetersäure und 5 com Kerriammoniumfulfatlöfung bis zum Karbumschlage höchstens 3,8 ccm ¹/10²Normal-Ummoniumrhodanidlöfung verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 0,0119 g Allylsenföl in 100 gcm entspricht ($1 \text{ ccm}^{1}/_{10^{\circ}}$ Normal-Silbernitratlösung = 0.004956 gAllylsenföl, Ferriammoniumfulfat als Indicator).

Vor Feuchtigkeit geschützt aufzubewahren.

Chininum ferro-citricum — Eisenchininzitrat

Gehalt 9 bis 10 Prozent Chinin ur	ib 21	Prozent Eisen.
Eisenpulver		. 30 Teile
Zitronensäure		. 65 Teile
Chininfulfat		. 13 Teile
Verdünnte Schwefelfäure		. 11 Teile
Ammoniakflüssigkeit		. 20 Teile
Waffer	1	rach Bedarf.

Das Eisenpulver wird mit der Lösung von 60 Teilen Bitronensäure in 5000 Teilen Wasser in einer Porzellanschale auf dem Wasserdad unter häusigem Umrühren gelöst und die siltrierte Lösung zur Konsistenz eines Sirups eingedampst. Nach dem Erkalten fügt man 5 Teile gepulverte Zitronensäure sowie das frisch gefällte, noch seuchte Chinin hinzu. Letzteres gewinnt man auß den 13 Teilen Chininsulfat, indem man es in 200 Teilen Wasser und 11 Teilen verdünnter Schweselsäure löst, die Lösung in eine Mischung von 20 Teilen Ummoniatsstüsssicht, die Lösung in eine Mischung von 20 Teilen Ummoniatsstüsssichen siltriert und den Niederschlag außwäscht, die das mit Salpetersäure angesäuerte Filtrat durch Bariumnitratlösung nicht mehr getrübt wird. Nach der Lösung des Chinins wird die Flüssigseit in dünner Schicht bei 40° bis 50° einsgetrocknet.

Glänzende, durchscheinende, dunkelolivgrüne bis braune Blättchen. Eisenchininzitrat schmeckt eisenartig und bitter. In Wasser ist Eisenchininzitrat langsam in jedem Vershältnis löslich, in Weingeist dagegen wenig löslich. Die mit Salzsäure angefäuerte wässerige Lösung gibt sowohl mit Raliumserrozyanide als auch mit Raliumserrizyanidlösung eine blaue, mit Jodlösung eine braune Fällung.

Gehaltsbestimmung. 1,2 g bes bei 100° getrockneten Eisenchininzitrats werden in einem Arzneiglaß von 75 ccm Inhalt mit 5 g Wasser übergossen; das Glaß wird lose verschlossen. Nachdem man das Eisenchininzitrat durch kurzes Erhizen im Wasserbade gelöst hat, gießt man nach dem Erstalten 5 g Natronlauge sowie 30 g Ather hinzu, verschließt das Gefäß gut und schüttelt 5 Minuten lang kräftig durch. Nun fügt man 0,5 g Traganth hinzu, schüttelt nochmals

etwa 2 Minuten lang und gießt nach weiteren 5 Minuten 25 g der klaren Atherlösung (= 1 g Cisenchininzitrat) in ein gewogenes Kölbchen ab. Nach dem Cindunsten auf dem Wasserbad und Trocknen bei 100° muß der Kückstand mindestens 0,09 g betragen.

1 g Eisenchininzitrat wird in einem Porzellantiegel mit Salpetersäure durchfeuchtet. Die Salpetersäure wird bei geslinder Wärme verdunstet und der Rückstand geglüht, bis alle Rohle verdrannt ist. Hierbei müssen mindestens 0,3 g Eisensyd hinterbleiben; der daraus bereitete wässerige Auszug darf weder Lackmuspapier bläuen noch beim Verdampsen auf dem Wasserbad einen wägdaren Rückstand hinterlassen.

1 g Eisenchininzitrat darf durch Trocknen bei 100° höchstens $0.1~{\rm g}$ an Gewicht verlieren.

Wird das aus einer größeren Menge Sisenchininzitrat in der vorstehend beschriebenen Weise abgeschiedene Chinin mit stark verdünnter Schwefelsäure bis zur schwach alkalischen oder neutralen Reaktion versetzt und die Lösung zur Trockne verdampst, so muß das so gewonnene Shininsulfat den an Chininsulfat gestellten Anforderungen genügen.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Chininum hydrochloricum — Chininhydrochlorid

 $(C_{20}H_{24}O_2N_2) HCl + 2H_2O$ Mol. Gew. 396,7

Gehalt mindestens 81,7 Prozent Chinin.

Weiße, nadelförmige Kristalle. Chininhydrochlorid schmeckt bitter und gibt mit 3 Teilen Weingeist oder mit 32 Teilen Wasser farblose, nicht fluoreszierende Lösungen, die Lackmuspapier höchstens schwach bläuen.

5 ccm der wässerigen Lösung (1+199) werden nach Zusat von 1 ccm verdünntem Bromwasser (1+4) durch Ammoniatsstüssigkeit im Überschusse grün gefärbt. In der wässerigen Lösung (1+199) ruft verdünnte Schweselsäure eine starke blaue Fluoreszenz hervor. Die wässerige, mit Salpetersäure angesäuerte Lösung des Chininhydrochlorids gibt mit Silbernitratlösung einen weißen Niederschlag.

Die wässerige Lösung (1+49) barf durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) nicht sofort, durch verdünnte Schwefelsäure (Bariumsalze) nicht getrübt werden. 0,05 g Chininhydrochlorid dürsen sich in 1 ccm Schwefelsäure oder in 1 ccm Salpetersäure mit höchstens blaßgelber Farbe lösen. 1 g Chininhydrochlorid muß sich in 7 ccm einer Mischung auß 2 Raumteilen Chloroform und 1 Raumteil absolutem Altohol vollständig lösen (fremde Alkaloide).

2 g Chininhydrochlorid werden in einem erwärmten Mörser in 20 ccm Wasser von 60° gelöst; die Lösung wird mit 1 g zerriebenem, unverwittertem Natriumsulfat versetz und die Masse gleichmäßig durchgearbeitet. Nach dem Erkalten läßt man sie unter wiederholtem Umrühren eine halbe Stunde lang bei 15° stehen. Sierauf wird die Masse in einem trockenen Stücke Leinwand von etwa 100 gcm Flächeninhalt ausgepreßt und die abgepreßte Flüssigseit durch ein Filter von 7 cm Durchmesser siltriert. Werden 5 ccm des Filtrats bei 15° in einem trockenen Probierrohr mit 4 ccm Ammoniakslüssigsseit versetzt, so entsteht ein Niederschlag, der sich beim Umschwenken wieder klar lösen muß (unzulässige Menge fremder China-alkaloide).

0,2 g Chininhydrochlorid dürfen durch Trocknen bei 100° höchstens 0,018 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Chininum sulfuricum — Chininfulfat

 $(C_{20}H_{24}O_2N_2)_2 H_2SO_4 + 8H_2O$ Mol. Gew. 890,6

Gehalt mindestens 72,1 Prozent Chinin.

Weiße, seine Kristallnadeln, die leicht verwittern und dabei dis zu 6 Molekeln Wasser verlieren können. Chininsulsat schmeckt bitter und gibt mit 6 Teilen siedendem Weingeist oder 800 Teilen Wasser von 20° sowie mit 25 Teilen siedendem Wasser farblose, nicht fluoreszierende Lösungen, die Lackmußpapier höchstens schwach bläuen.

5 ccm ber kalt gesättigten wässerigen Lösung werben nach Zusatz von 1 ccm verdünntem Bromwasser (1+4) durch Annuoniakslüsseit im Überschusse grün gesärbt. In der kalt gesättigten wässerigen Lösung ruft 1 Tropfen verdünnte Schwefelsäure starke, blaue Fluoreszenz hervor. Die wässerige, mit Salpetersäure angesäuerte Lösung gibt mit Bariumnitratlösung eine allmählich zunehmende weiße Trübung.

Die wässerige, mit Salpetersäure angesäuerte Lösung darf durch Silbernitratlösung nicht verändert werden (Salzsäure). 0,05 g Chininsulfat dürsen sich in 1 ccm Schweselsäure oder in 1 ccm Salpetersäure mit höchstens blaßgelber Farbe lösen. 1 g Chininsulfat muß sich in 7 ccm einer Mischung auß 2 Raumteilen Chlorosorm und 1 Raumteil absolutem Alkohol bei kurzem Erwärmen auf 40° bis 50° vollständig lösen; diese Lösung muß auch nach dem Erkalten klar bleiben (fremde Alkalvide).

Ein Gemisch von 2 g bei 40° bis 50° völlig verwittertem Chininsulfat und 20 ccm Wasser wird in einem Probierrohr eine halbe Stunde lang unter häusigem Umschütteln in ein auf 60° bis 65° erwärmtes Wasserbad gestellt. Alsbann bringt man das Probierrohr in Wasser von 15° und läßt es unter häusigem Schütteln 2 Stunden lang darin stehen. Hierauf wird die Masse in einem trockenen Stücke Leinwand von etwa 100 qcm Flächeninhalt ausgepreßt und die abgepreßte Flüssigkeit durch ein Filter von 7 cm Durchmesser slüssigkeit durch ein Filter von 7 cm Durchmesser slüssigkeit durch ein Filtrats bei 15° in einem trockenen Probierrohr mit 4 ccm Ummoniafslüssigkeit versetzt, so entsteht ein Niederschlag, der sich beim Umschwenken wieder klar lösen muß (unzulässige Menge fremder Chinaalkaloide).

0,2 g Chininsulfat dürfen durch Trocknen bei 100° höchstens 0,032 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

In gut verschlossenen Gefäßen und vor Licht geschützt aufzubewahren.

Chininum tannicum — Chinintannat

Gehalt 30 bis 32 Prozent Chinin.

Chininfulfat	8,5 Teile
Gerbfäure	15 Teile
Ummoniakstüssigkeit	15 Teile
Baffer	nach Bedarf
Verbünnte Schwefelsäure	8 Teile
Beingeist	10 Teile.

Das Chininfulfat wird in einer Mischung der verdünnten Schweselsäure mit 100 Teilen Wasser gelöst. Die Lösung gibt man unter Umrühren zu einer Mischung der Ammoniatslüssseit mit 100 Teilen Wasser, läßt 1 Stunde lang stehen, siltriert das Chinin ab und wäscht es mit Wasser aus, bis das mit Salpetersäure angesäuerte Filtrat durch Variumnitratlösung nicht mehr getrübt wird. Das durch sanstes Pressen von der Hauptmenge des Wassers befreite Chinin wird mit der Gerbsäure innig gemischt, darauf nach Zusat des Weingeistes zu einem Breie verrieben und unter häusigem Umrühren bei 30° bis 40°, schließlich bei 100° unter Lichtabschluß getrocknet und zu einem Finen Pulver zerrieben.

Gelblichweißes, amorphes, geruch- und fast geschmackloses Pulver. Chinintannat ist in kaltem Wasser nur wenig löslich, in heißem Wasser ballt es sich zu einer gelben, zähen Masse zusammen, in heißem Weingeist ist es klar ober schwach trübe löslich. Die Lösungen werden durch Eisenchloridlösung blauschwarz gefärbt.

Werden 0,4 g Chinintannat mit 20 ccm Wasser und 0,4 ccm Salpetersäure geschüttelt, so darf das Filtrat durch 3 Tropfen Natriumsulsidlösung (Schwermetallsalze) nicht verändert, durch Silbernitratlösung (Salzsäure) und durch 2 Tropfen Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) nicht sofort getrübt werden.

Gehaltsbestimmung. 1/2 g bes bei 100° getrockneten Chinintannats werden in einem Arzneiglas von 75 ccm Inshalt mit 5 g Natronlauge zu einem gleichmäßigen Breie ansgeschüttelt. Dann fügt man 30 g Ather hinzu, verschließt das Gefäß gut und schüttelt 5 Minuten lang kräftig durch. Nach Zugabe von 0/5 g Traganth schüttelt man nochmals etwa 2 Minuten lang durch und gießt nach weiteren 5 Misch

nuten 25 g der klaren ätherischen Lösung (= 1 g Chinintannat) in ein gewogenes Kölbehen ab. Nach dem Eindunsten auf dem Wasserbad und Trocknen bei 100° muß der Kückstand mindestens 0.3 g betragen.

Wird das aus einer größeren Menge Chinintannat in gleicher Weise abgeschiedene Chinin mit stark verdünnter Schwefelsäure bis zur schwach alkalischen oder neutralen Reaktion versetzt und die Lösung zur Trockne verdampft, so muß das so gewonnene Chininsulfat den an Chininsulfat gestellten Anforderungen genügen.

0,2 g Chinintannat dürsen durch Trocknen bei 100° höchstens 0,02 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Chloralum hydratum — Chloralhydrat

CCl3 · CH (OH)2 Mol. Sew. 165,40

Farblose, durchsichtige, trockene Kristalle. Chloralhydrat riecht stechend und schmeckt schwach bitter und brennend; es löst sich leicht in Wasser, Weingeist und in Ather, weniger leicht in Chlorosorm, Schweselkohlenstoff oder setten Dien.

Mit Natronlauge gibt Chloralhydrat eine trübe, unter Abscheidung von Chloroform sich klärende Lösung.

Chloralhydrat sintert bei 49° und ist bei 53° völlig geschmolzen.

Die Lösung von 1 g Chloralhydrat in 10 ccm Weingeist barf Lackmuspapier erst beim Trocknen schwach röten und burch Silbernitratlösung nicht sofort verändert werden (Salz-

jäure, Zersetzungsprodukte). Sine Lösung von 1 g Chloralhydrat in 5 ccm Wasser darf beim Erwärmen nicht nach Benzol riechen Versetzt man 2 g Chloralhydrat in einer vorher mit Schwefelsäure gereinigten Glasstöpfelstasche mit 10 ccm Schwefelsäure und gibt 4 Tropsen Formaldehydlösung hinzu, so darf sich das Gemisch innerhalb einer halben Stunde nicht färben (fremde organische Stosse). Wird 1 g Chloralhydrat mit 5 ccm Kalilauge erwärmt, die wässerige Lösung siltriert und das Filtrat mit Jodlösung bis zur Gelbfärbung versetzt, so darf nach einstündigem Stehen keine Abscheidung von Jodosorm wahrnehmbar sein (Chloralalkoholat).

0,2 g Chloralhydrat dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 3,0 g. Größte Tagesgabe 6,0 g.

Chloramin — Chloramin p-Toluolfulfonchloramidnatrium

Mianin (E. W.)

$$C_6H_4 < \frac{CH_3}{SO_2N < \frac{Na}{Cl}} + 3H_2O$$
 [1] Mol.-Gew. 281,64

Gehalt mindestens 25 Prozent wirksames Chlor (Cl, Atom-Gew. 35,46).

Weißes ober höchstens schwach gelbliches, kristallinisches Pulver von schwach chlorartigem Geruche. Chloramin ist leicht löslich in Wasser, in Weingeist und in Glyzerin, unlöslich in Chloroform, Ather oder Benzol.

Die wässerige Lösung bläut Lackmuspapier zunächst und bleicht es dann. Die wässerige Lösung (1+99) wird nach dem Ansäuern mit verdünnter Schwefelsäure durch Jodzinkstärkelösung blau gefärbt. Werden 0,2 g Chloramin vorsichtig im Porzellantiegel erhipt, so zerseht es sich unterschwacher Verpuffung; nach dem Veraschen und Glühen hinterbleibt ein die Flamme gelb färbender Rückstand, dessen wässerige Lösung nach dem Ansäuern mit Salzsäure mit Variumnitratlösung einen weißen Niederschlag gibt.

Die wässerige Lösung (1+19) darf höchstens schwach gestrübt sein. Werden 0.5 g Chloramin mit 5 ccm Natronslauge erhitzt, so darf sich kein Chlorosorm abscheiden (Chloralsformamid).

Gehaltsbestimmung. 5 g Chloramin werden in einem Meßkolben in Wasser gelöst; die Lösung wird auf 250 ccm aufgefüllt. Werden 25 ccm dieser Lösung mit 1 g Kalium- jodid und 1 ccm Salzsäure versetzt, so müssen zur Bindung des ausgeschiedenen Jodes mindestens 35,2 ccm $^1/_{10}$ Normal-Natriumthiosulfatlösung verdraucht werden, was einem Mindestegehalte von 25 Prozent wirksamem Chlor entspricht (1 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlösung = 0,003546 g wirksames Chlor = 0,014082 g Chloramin, Stärkelösung als Indikator).

Chloramin ist in gut verschlossenen Gefäßen fühl und vor Licht geschützt aufzubewahren.

Chloroformium — Chloroform

CHCl₃ Mol. Gew. 119,39

Rlare, farblose, flüchtige Flüssigkeit, die 99 bis 99,4 Prozent Chlorosorm und 1 bis 0,6 Prozent absoluten Altohol enthält. Chlorosorm riecht eigenartig, schmeckt süßlich, ist in Wasser sehr wenig löslich, dagegen in jedem Verhältnis löslich in absolutem Alkohol, Alther, setten oder ätherischen Dlen.

Dichte 1,474 bis 1,478.

Siedepunkt 60° bis 62°.

Schüttelt man 10 ccm Chloroform mit 5 ccm Wasser und hebt sofort etwa 2,5 ccm Wasser ab, so darf dieses Lackmuspapier nicht röten und, wenn es vorsichtig über eine mit gleich viel Wasser verdünnte Silbernitratlösung geschichtet wird, keine Trübung hervorrusen (Salzsäure). Beim Schütteln von 2 ccm Chloroform und 2 ccm Wasser mit 0,5 ccm Jodzinkstärkelösung darf weder die Jodzinkstärkelösung gebläut noch das Chloroform gefärbt werden (Chlor). Chloroform darf nicht erstickend riechen (Phosgen). Mit Chloroform getränktes Filtrierpapier darf nach dem Verdunsten des Chloroforms keinen Geruch zeigen. Läßt man 20 ccm Chloroform und 15 ccm Schweselsäure in einem 3 cm weiten, mit Schweselssüure gereinigten Glasstöpselglas unter häusigem Umschütteln 1 Stunde lang stehen, so darf die Schweselsäure innerhalb dieser Zeit nicht gefärbt werden (fremde organische Stosse).

5 ccm Chloroform bürfen nach vorsichtigem Verdunsten auf dem Wasserbade keinen Rückstand hinterlassen.

Narkosechlorosorm (Chlorosormium pro narcosi). Dichte und Siebepunkt wie bei Chlorosorm. 25 ccm Narkosechloroform dürfen nach dem freiwilligen Verdunsten bei Zimmertemperatur keinen wägbaren Rückstand und keinen unangenehmen Geruch hinterlassen.

Versetzt man 10 ccm Narkosechlorosorm mit 1 Tropsen einer Lösung von 0,01 g Dimethylaminoazobenzol in 10 ccm Narkosechlorosorm, so darf keine violettrote Färbung auftreten (Salzsäure). Beim Schütteln von 2 ccm Narkosechlorosorm und 2 ccm Wasser mit 0,5 ccm Jodzinkstärkelösung darf weder die Jodzinkstärkelösung gebläut noch das Narkosechlorosorm gefärbt werden (Chlor). Läßt man eine Lösung von 0,1 g Benzidin in 20 ccm Narkosechlorosorm in einem verschlossenen Glasstöpselglase 24 Stunden lang an einem vor Licht geschützen Orte stehen, so darf höchstens eine schwach gelbe, keineswegs aber zitronengelbe Färbung oder Trübung oder Ausscheidung von Flocken eintreten (Phosgen).

Läßt man 20 com Narkoschlorosorm, 15 com Schweselsäure und 4 Tropsen Formaldehydlösung in einem 3 cm weiten, mit Schweselsäure gereinigten Glasstöpselglas unter häusigem Umschütteln eine halbe Stunde lang stehen, so darf die Schweselsäure innerhalb dieser Zeit nicht gefärbt werden (fremde organische Stosse). Werden 5 com Narkosechlorosorm in einem mit Narkosechlorosorm gut gespülten Glase nach Zusab von 5 com Wasser und 3 Tropsen Neßlers Reagens gut durchgeschüttelt, so darf innerhalb einer Viertelstunde höchstens schwache Gelbfärbung eintreten (Albehyd).

Narkosechloroform ist sofort nach der Prüfung in braunen, trockenen, fast ganz gefüllten und gut verschlossenen Flaschen von höchstens 60 ccm Inhalt aufzubewahren. Die Flaschen müssen entweder mit Glasstöpseln oder mit Korken, die eine Unterlage von Zinnfolie haben, verschlossen werden. Die Zinnfolie ist vorher mit absolutem Alkohol zu reinigen.

Chloroform und Narkofechloroform sind vor Licht geschützt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,5 g. Größte Tagesgabe 1,5 g.

Chrysarobinum — Chryfarobin

Die durch Umkristallisieren aus Benzol gereinigten Ausscheidungen aus Höhlungen der Stämme von Andira araroba Aguiar.

Chrhsarobin ist ein gelbes, leichtes, kristallinisches Pulver, bas sich in etwa 300 Teilen siedendem Weingeist und in etwa 45 Teilen Chlorosorm von 40° bis auf einen geringen Rückstand löst. Streut man Chrhsarobin auf Schweselsäure, so entsteht eine rötlichgelbe Lösung. Chrhsarobin schwilzt beim Erhigen, stößt gelbe Dämpse aus und verkohlt wenig. 0,01 g Chrhsarobin wird mit 20 ccm Wasser gekocht und seigt eine schwach braunrötliche Färbung, die durch Eisenchloridlösung nicht verändert wird. Wird Ammoniafslüssieit mit Chrhsarobin geschüttelt, so nimmt die Mischung im Laufe eines Tages eine karminrote Farbe an. Bringt man ein Stäubehen Chrhsarobin auf 1 Tropsen rauchende Salpetersäure und breitet die rote Lösung in dünner Schicht aus, so wird sie beim Betupsen mit Ammoniakslüssisseit violett.

1 g Chrhsarobin barf nach bem Verbrennen höchstens 0,003 g Rückstand hinterlassen.

Cocainum hydrochloricum — Rokainhydrochlorid Cocainum hydrochloricum P. I.

(C17 H21 O4N) HCl Mol. Gew. 339,6

Farb- und fast geruchlose, durchscheinende Kristalle von bitterem Geschmacke, die auf der Zunge eine vorübergehende Unempsindlichkeit hervorrusen. Kokainhydrochlorid ist in Wasser oder Weingeist leicht löslich. Die wässerige Lösung verändert Lacknuspapier nicht.

Schmelzpunkt nicht unter 182°.

In je 1 ccm der wässerigen Lösung (1 + 99) rufen Queckfilberchloridlösung nach dem Ansäuern mit Salzfäure einen weißen, Jodlösung einen braunen, Kalilauge einen weißen, in Weingeist oder Ather leicht löslichen Niederschlag hervor; Silbernitratlösung erzeugt in der wässerigen Lösung nach dem Ansäuern mit Salpeterfäure einen weißen Niederschlag. Wird 0,01 g Rokainhydrochlorid mit 1 ccm Schwefelfäure 5 Minuten lang im siedenden Wasserbad erhitzt, so macht sich nach vorsichtigem Zusat von 2 ccm Wasser der Geruch des Benzoefäuremethylesters bemerkbar; beim Erkalten scheiden sich nach einigen Stunden Kriftalle ab, die fich nach dem Sinzufügen von 1 ccm Weingeist wieder lösen. 1 ccm der wässerigen Lösung (1+99) gibt nach Zusatz von 1 bis 2 Tropfen Chromfäurelösung einen Niederschlag, der sich beim Umschwenken sofort wieder löst. Nach Zusatz weiterer Tropfen Chromfäurelösung findet eine bleibende Ausscheidung statt. Werden einige Tropfen der wässerigen Lösung (1+99) auf einem Ubralas mit einem kleinen Kristall Kaliumpermanganat versett, so findet eine Ausscheidung von violett gefärbten Kriställchen statt.

0,01 g Kokainhydrochlorid muß sich in 1 ccm Schwefelsäure unter Entwickelung von Chlorwasserstoff ohne Färbung und ebenso in 1 ccm Salpetersäure ohne Karbung lösen (fremde organische Stoffe). Wird 1 ccm der wässerigen Lösung (1 + 99) mit 1 Tropfen verdünnter Schwefelfäure und 1 Tropfen Kaliumpermanganatlösung versett, so muß die Lösung violett gefärbt werden. Die violette Färbung darf bei staubsicherem Abschluß der Lösung und bei einer 20° nicht übersteigenden Temperatur im Laufe einer halben Stunde kaum eine Abnahme zeigen (Rinnamplverbindungen). Wird die Lösung von 0,025 g Kokainhydrochlorid in 20 ccm Wasser mit 0,5 ccm einer Mischung von 1 Teil Ammoniakslüssigkeit und 9 Teilen Wasser ohne Schütteln vorsichtig gemischt, so darf beim ruhigen Stehen innerhalb 1 Stunde keine Trübung entstehen. Werden alsbann die Wandungen des Glases mit einem Glasstab unter zeitweiligem, fräftigem Umschütteln gerieben, so muß sich das Kokain flockig-kristallinisch ausscheiden und die Flüssigkeit selbst wieder vollkommen klar werden (fremde Rokabasen). Das gesammelte und nach dem Auswaschen mit wenig Wasser im Exsistator getrocknete Rokain muß bei 97,5° bis 98° schmelzen.

0,2 g Kokainhydrochlorid dürfen durch Trocknen bei 100° kaum an Schricht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,05 g. Größte Tagesgabe 0,15 g.

Cocainum nitricum — Rotainnitrat

 $(C_{17}H_{21}O_4N)HNO_3 + 2H_2O$ Mol. Gety. 402,2

Farb- und fast geruchlose Kristalle von bitterem Geschmacke, die auf der Zunge eine vorübergehende Unempfindlichkeit hervorrusen. Kokainnitrat ist in Wasser oder Weingeist leicht lößlich. Die wässerige Lösung verändert Lackmuspapier nicht. Schmelzpunkt 58° bis 63°.

In je 1 ccm ber wässerigen Lösung (1+99) rusen Quecksilberchloriblösung nach bem Ansäuern mit Salzsäure einen weißen, Joblösung einen braunen und Kalilauge einen weißen, in Weingeist oder Ather leicht löslichen Niederschlag hervor. Wird 1 ccm der wässerigen Lösung (1+99) mit 1 ccm Schweselsäure gemischt und die Mischung vorsichtig mit Ferrosulfatlösung überschichtet, so entsteht zwischen den beiden Flüssigsteiten eine braunschwarze Zone. 1 ccm der wässerigen Lösung (1+99) gibt nach Zusatz von 1 bis 2 Tropsen Chromsäurelösung einen Niederschlag, der sich beim Umschwenken sofort wieder löst. Nach Zusatz weiterer Tropsen Chromsäurelösung sindet eine bleibende Ausscheidung statt. Werden einige Tropsen der wässerigen Lösung (1+99) auf einem Uhrzlaß mit einem keinen Kristall Kaliumpermanganat versetzt, so sindet eine Ausscheidung von violett gefärbten Kriställchen statt.

0,01 g Kokainnitrat muß sich in 1 ccm Schwefelsäure ohne Färbung lösen (fremde organische Stoffe). Wird 1 ccm der wässerigen Lösung (1+99) mit 1 Tropsen verdünnter Schwefelsäure und 1 Tropsen Kaliumpermanganatlösung versetzt, so muß die Lösung violett gefärbt werden. Die violette Färbung darf bei stanbsicherem Abschluß der Lösung und bei einer 20° nicht übersteigenden Temperatur im Laufe einer

halben Stunde kann eine Abnahme zeigen (Zinnamhlverbindungen). Wird die Lösung von 0,025 g Kokainnitrat in 20 ccm Wasser mit 0,5 ccm einer Mischung von 1 Teil Ammoniassschiftsseit und 9 Teilen Wasser ohne Schütteln vorsichtig gemischt, so darf beim ruhigen Stehen innerhalb 1 Stunde keine Trübung entstehen. Werden alsdann die Wandungen des Glases mit einem Glasstab unter zeitweiligem, kräftigem Umschütteln gerieben, so nuß sich das Kokain flockigskristallinisch ausscheiden und die Flüssigkeit selbst wieder vollkommen klar werden (fremde Kokabasen). Das gesammelte und nach dem Auswaschen mit wenig Wasser im Exsistator getrocknete Kokain muß bei 97,5° bis 98° schmelzen.

0,2 g Kokainnitrat dürsen durch Trocknen über Schwefelsaure höchstens 0,018 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,05 g. Größte Tagesgabe 0,15 g.

Codeinum phosphoricum — Rodeinphosphat

 $[\,C_{17}H_{18}(O\,CH_3)\,O_2N]\,H_3P\,O_4\,+\,1^1\!/_2H_2O\qquad\text{Mol.-Gen. }424/3$

Farblose Kristalle oder weißes, kristallinisches Pulver. Kodeinphosphat schmeckt bitter und löst sich in etwa 3,2 Teilen Wasser, schwerer in Weingeist. Die wässerige Lösung rötet Lacknuspapier schwach.

0,01 g kodeinphosphat gibt mit 10 ccm Schwefelsäure eine farblose oder vorübergehend blaßrötliche Lösung; sett man 1 Tropsen Eisenchloridlösung hinzu, so färbt sich die Lösung beim Erwärmen blau. Die blaue Farbe der er-

falteten Lösung geht nach Jusatz von 2 Tropfen Salpeterssäure in eine tiefrote über. In der wässerigen Lösung (1+99) ruft Silbernitratlösung einen gelben Niederschlag hervor, der in Salpetersäure löslich ist. Werden 5 com der wässerigen Lösung (1+19) mit 1 com Kalilauge versetzt, so tritt zunächst nur eine weißliche, durch kleine ölartige Tröpschen bewirkte Trübung ein; nach längerem Stehen erfolgt eine reichliche Ausscheidung von farblosen, prismatischen Kristallen.

Wird 1 ccm der wässerigen Lösung (1+99) zu der Lösung eines Körnchens Kaliumferrizhanid in 10 com Wasser, die mit 1 Tropfen Eisenchloridlösung versett ist, gegeben, so barf die braumote Kärbung der Lösung nicht sofort in Blau umschlagen (Morphin). Die wässerige, mit Salpetersäure angefäuerte Lösung (1+99) darf weder durch Silbernitratlöfung (Salzfäure) noch durch Bariumnitratlöfung (Schwefelfäure) verändert werden. Wird Kodeinphosphat am Platindrafte durch Annähern an die Flamme geschmolzen, bis zur Verbrennung des größten Teiles der Kohle verascht und der Rückstand mit Salzfäure befeuchtet, so barf sich die Flamme weder gelb (Natriumsalze) noch violett (Kaliumsalze) färben. Wird 1 com der wässerigen Lösung (1+99) mit 3 Tropfen Kalilauge versett, so darf beim Erhiten der Lösung darübergehaltenes, mit Wasser angefeuchtetes Lackmuspapier nicht gebläut werden (Ammoniumfalze).

0,2 g Kodeinphosphat dürfen durch Trocknen bei 100° nicht mehr als $0,014~\rm g$ und nicht weniger als $0,012~\rm g$ an Gewicht verlieren.

Borfichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,1 g. Größte Tagesgabe 0,3 g.

Coffeinum — Koffein

Weiße, glänzende, biegsame, schwach bitter schmeckende Nadeln. Koffein löst sich in 80 Teilen Wasser, in 50 Teilen Weingeist und in 9 Teilen Chlorosorm; in Ather ist es wenig löslich. Die wässerige Lösung ist farblos und verändert Lackmuspapier nicht. Die Lösung von 1 Teil Koffein in 2 Teilen siedendem Wasser erstarrt beim Erkalten zu einem Kristallbrei. Un der Luft verliert Koffein einen Teil seines Kristallwassers; bei 100° wird es wasserste. Bei vorsichtigem Erhigen im Prodierrohr verslächtigt es sich über 100° in geringer Menge und sublimiert bei etwa 180°, ohne zu schmelzen.

Schmelzpuntt 234° bis 235°.

1 ccm der wässerigen Lösung (1 + 99) darf weder durch Jodlösung getrübt noch durch Ammoniakslüssigkeit gefärbt werden. In 1 ccm Schwefelsäure und in 1 ccm Salpeter-

fäure muß sich je $0.01~\mathrm{g}$ Koffein ohne Färbung lösen (fremde Alkalvide).

0,2 g Koffein müssen sich beim Erhigen ohne Verkohlung verslüchtigen und dürfen feinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Coffeinum-Natrium benzoicum Roffein-Natriumbenzoat

Gehalt mindestens 38 Prozent Koffein ($C_8 H_{10} O_2 N_4$, Mol.: Gew. 194,11).

Getrocknetes Koffein	2 Teile
Natriumbenzoat	3 Teile
Waffer	8 Teile.

Das bei 100° getrocknete Koffein wird mit dem Natriumbenzoat in dem Wasser gelöst und die Lösung zur Trockne verdampft.

Weißes, amorphes Pulver oder weiße, körnige Masse. Rossein-Natriumbenzoat ist geruchlos, schmeckt süßlich-bitter und löst sich in 2 Teilen Wasser und in 50 Teilen Weingeist. Die wässerige Lösung (1+19) verändert Lackmuspapier nicht oder bläut es nur schwach.

1 ccm der wässerigen Lösung (1+19) scheidet nach Jusat von Salzsäure einen weißen, in Ather löslichen Niederschlag ab. In 1 ccm der wässerigen Lösung (1+19) ruft Eisenschlösung einen hellrötlichbraunen, nach Jusat von Salzsäure und Weingeist wieder verschwindenden Niederschlag hervor. Wird Kossens-Natriumbenzoat mit Chlorosorm erwärmt, so

hinterläßt das Filtrat beim Verdunsten einen kristallinischen Rückstand, der das Verhalten des Koffeins zeigt.

Die wässerige Lösung (1+4) muß farblod sein und darf sich nach einigem Stehen höchstens schwach rötlich färben. 0,1 g Koffein-Natriumbenzoat muß sich in 1 ccm Schwefelsäure ohne Ausbrausen (Kohlensäure) und ohne Färbung (fremde organische Stoffe) lösen. Die wässerige Lösung (1+19) darf durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) und nach dem Ansäuern mit 3 Tropfen verdünnter Essissäure durch 3 Tropfen Natriumsulsstösung (Schwermetallsalze) nicht verändert werden. 2 ccm der wässerigen Lösung (1+19) dürfen, mit 3 ccm Weingeist versetzt und mit Salpetersäure angesäuert, durch Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt werden (Salzsäure).

0,2 g Koffein-Natriumbenzoat dürfen durch Trocknen bei 100° höchstens 0,01 g an Gewicht verlieren.

Gehaltsbestimmung. In einem Arzneiglas von etwa 50 ccm Inhalt löst man 0,5 g Koffein-Natriumbenzoat in 1 ccm Wasser, gibt zu der Lösung 25 g Chlorosorm und 2,5 g Natronlauge und schüttelt das Gemisch 5 Minuten lang kräftig durch. Nach Zusah von 0,3 g Traganthpulver schüttelt man nochmals einige Minuten lang und gießt nach weiteren 5 Minuten 20 g der Chlorosormlösung (= 0,4 g Koffein-Natriumbenzoat) durch ein Wattebäuschen in ein gewogenes Kölbehen. Nach dem Verdunsten des Chlorosorms und Trocknen des Kückstandes bei 100° müssen mindestens 0,15 g Kückstand hinterbleiben, was einem Mindestgehalte von 38 Prozent Kossein entspricht.

Vorsichtig aufzubewahren.

Coffeinum-Natrium salicylicum Roffein-Natriumfalizhlat

Gehalt mindestens 40 Prozent Koffein ($C_8H_{10}O_2N_4$, Mol., Sew. 194,11).

Getrocknetes Koffein	10	Teile
Natriumsalizylat	13	Teile
Waffer	40	Teile.

Das bei 100° getrocknete Koffein wird mit dem Natriumssalizhlat in dem Wasser gelöst und die Lösung zur Trockneverdampft.

Weißes, amorphes Pulver oder weiße, körnige Masse. Koffein-Natriumsalizhlat ist geruchlos, schmeckt süßlich-bitter und löst sich in 2 Teilen Wasser und in 50 Teilen Weingeist. Die wässerige Lösung (1+19) perändert Lackmuspapier nicht oder rötet es nur schwach.

Beim Erhigen in einem engen Probierrohr entwickeln 0,05 g Koffein-Natriumfalizhlat weiße, nach Phenol riechende Dämpfe und geben einen kohlehaltigen, mit Säuren aufbraufenden Rückftand, der die Flamme gelb färbt. I eem der wässerigen Lösung (1+19) scheidet nach Zusatz von Salzsäure weiße, in Alther lösliche Kristalle ab; durch Eisenchloridslösung wird die wässerige Lösung, selbst bei starker Berdünnung (1+999), blauviolett gefärbt. Wird Koffein-Natriumsalizhlat mit Chloroform erwärmt, so hinterläßt das Filtrat beim Versdunsten einen kristallinischen Rückstand, der das Verhalten des Koffeins zeigt.

Die wässerige Lösung (1+4) muß farblos sein und darf sich nach einigem Stehen höchstens schwach rötlich färben.

0,1 g Koffein-Natriumfalizhlat muß sich in 1 ccm Schwefelsäure ohne Ausbrausen (Kohlensäure) und ohne Färbung (fremde organische Stoffe) lösen. Die wässerige Lösung (1+19) darf durch Barimmitratlösung (Schwefelsäure) und nach dem Ausäuern mit 3 Tropfen verdünnter Essissäure durch 3 Tropfen Natriumsulsidösung (Schwermetallsalze) nicht verändert werden. 2 com der wässerigen Lösung (1+19) dürsen, mit 3 com Weingeist versetzt und mit Salpetersäure angesäuert, durch Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt werden (Salzsäure).

0,2 g Koffein-Natriumsalizylat dürfen durch Trocknen bei 100° höchstens 0,01 g an Gewicht verlieren.

(9 chaltsbestimmung. In einem Arzneiglas von etwa 50 cem Inhalt löst man 0,5 g Kossen-Natriumsalizhlat in 1 cem Wasser, gibt zu der Lösung 25 g Chlorosorm und 2,5 g Natronlauge und schüttelt das Gemisch 5 Minuten lang frästig durch. Nach Insah von 0,3 g Traganthpulver schüttelt man nochmals einige Minuten lang und gießt nach weiteren 5 Minuten 20 g der Chlorosormlösung (= 0,4 g Kossen-Natriumsalizhlat) durch ein Wattebäuschchen in ein gewogenes Kölbechen. Nach dem Verdunsten des Chlorosorms und Trocknen des Kückstandes dei 100° müssen mindestens 0,16 g Kückstand hinterbleiben, was einem Mindestgehalte von 40 Prozent Kossein entspricht.

Vorsichtig aufzubewahren.

Colchicinum — Rolchizin

 $C_{22}H_{25}O_6N + \frac{1}{2}CHCl_3$ Mol. Gew. 458,9

Gehalt 87 Prozent Kolchizin.

Weißes bis gelblichweißes Kristallpulver von eigenartigem Geruch und start bitterem Geschmacke. Kolchizin löst sich in etwa 20 Teilen Wasser, 2 Teilen Weingeist oder 1 Teil Chloroform; in Ather ist es sehr schwer löslich. Die wässerige Lösung ist gelb und verändert Lackmuspapier nicht.

Kolchizin schmilzt unscharf; es erweicht bei etwa 120°, sintert bei etwa 135° und ist bei etwa 150° geschmolzen.

Die Lösung von 0,01 g Kolchizin in 1 ccm Weingeist färbt sich nach Zusatz von 1 Tropsen Sisenchloriblösung granatrot. 0,01 g Kolchizin löst sich in 2 ccm verdünnter Salzsäure mit start gelber Farbe. Diese Lösung verändert sich nach Zusatz von 1 Tropsen Sisenchloriblösung nicht; erhitzt man sie zum Sieden, so tritt eine dunkelolivgrüne Färdung auf. Schüttelt man die Lösung nach dem Erkalten mit etwa 2 ccm Chlorosorm, so färdt sich dieses rot oder rotdraun. Die Lösung von 0,01 g Kolchizin in 1 ccm Schweselssäure ist start gelb gefärdt; nach Zusatz von 1 Tropsen Salpetersäure geht die Farde über Grün, Blau, Violett und Rot allmählich wieder in Gelb über.

Stellt man die Anschüttelung von 0,2 g Kolchizin mit 2 cem Wasser 1 Minute lang in ein siedendes Wasserbad, so wird die Lösung zunächst milchig getrübt und klärt sich dann unter Abscheidung kleiner Öltropfen und Austreten des Geruchs des Chloroforms. Schüttelt man die Flüssigkeit bis zum Erkalten, so werden die Öltröpschen wieder gelöst. Die Hälfte

bieser Lösung gibt mit 0,5 ccm Phenollösung einen Niederschlag; die andere Hälste darf durch Pikrinsäurelösung nicht verändert werden (fremde Alfaloide).

0,2 g Kolchizin dürfen durch Trocknen bei 100° höchstens 0,026 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen teinen wägbaren Nückstand hinterlassen.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,002 g. Größte Tagesgabe 0,005 g.

Collemplastra — Kautschukpflaster

Kautschukpflaster sind gestrichene Pflaster, deren Pflaster, masse als wesentlichen Vestandteil Kautschuk enthält.

Collemplastrum adhaesivum — Kautschukheftpflaster

Fein geschnittener Kautschuf	20 Teile
Dammar	11 Teile
Rolophonium	8 Teile
Rohes Sintogyb	10 Teile
Fein gepulverte Beilchenwurzel	20 Teile
Wollfett	30 Teile
Petroleumbenzin	148 Teile.

Der Kautschuk wird in einer starkwandigen, trockenen Glasflasche mit 120 Teilen Petroleumbenzin übergossen und unter wiederholtem Wenden des Gefäßes so lange stehengelassen, bis eine gleichmäßige, gießbare, kolloide Lösung entstanden ist, was nach etwa 3 Wochen der Fall ist. Das Dammar und das Kolophonium werden in 20 Teilen Petroleumbenzin gelöst, die Lösung wird vom Bodensatz abgegossen und durchgeseiht. Das rohe Zinkoryd und die sein gepulverte Beilchenvurzel werden gemischt, dei 100° getrocknet, durch Sied 6 geschlagen, sodann mit 8 Teilen Petroleumbenzin zu einer dicken, gleichmäßigen Paste und schließlich mit dem Wollsett zu einer sein verteilten Salbenmasse verrieben. Diese Masse wird sodann mit der Harden und hierauf mit der Kautschutlösung durch Rollen in einer Flasche gemischt. Nach dem gründlichen Mischen läßt man die Pslastermasse noch einige Stunden lang ruhig stehen und trägt sie mit Hilse einer Pslasterstreichmaschine auf ungesteisten Schirting kartenblattdick auf; die Pslasterstreisen werden sodann etwa 6 Stunden lang zum Trocknen aufgehängt.

Rautschutheftpflaster ist gelbbraun und klebt stark; es muß seine Klebekraft längere Zeit bewahren und darf, aufgerollt, nicht mit der Rückseite verkleben.

Collemplastrum Zinci — Zinkkautschukpflaster

Fein geschnittener Kautschuf	20 Teile
Dammar	11 Teile
Rolophonium	8 Teile
Rohes Zinkorhd	30 Teile
Mollfett	30 Teile
Petroleumbenzin	148 Teile.

Der Kantschuf wird in einer starkwandigen, trockenen Glasssasche mit 120 Teilen Petroleumbenzin übergossen und unter wiederholtem Wenden des Gefäßes so lange stehengelassen,

bis eine gleichmäßige, gießbare, kolloide Lösung entstanden ist, was nach etwa 3 Wochen der Fall ist. Das Dammar und das Kolophonium werden in 20 Teilen Petroleumbenzin gelöst; die Lösung wird vom Bodensatz abgegossen und durchgeseiht. Das rohe Zinkorhd wird nach dem Trocknen bei 100° durch Sied 6 geschlagen, mit 8 Teilen Petroleumbenzin zu einer dicken, gleichmäßigen Paste und schließlich mit dem Wollsett zu einer sein verteilten Salbenmasse verrieden. Diese Masse wird sodam mit der Karzlösung und hierauf mit der Kautschuklösung durch Rollen in einer Flasche gemischt. Nach dem gründlichen Mischen läßt man die Pflastermasse noch einige Stunden lang ruhig stehen und trägt sie mit Hilse einer Pflasterstreichmaschine auf ungesteisten Schirting kartenblattdick auf; die Pflasterstreisen werden sodam etwa 6 Stunden lang zum Trocknen aufgehängt.

Zinkkautschukpflaster ist gelblichweiß und klebt stark; es muß seine Klebekraft längere Zeit bewahren und darf, aufgerollt, nicht mit der Rückseite verkleben.

Collodium — Rollodium

Rohe Salpetersäure	80 Teile
Rohe Schwefelfäure	200 Teile
Gereinigte Baumwolle	11 Teile.

Die rohe Salpetersäure wird vorsichtig mit der rohen Schwefelsäure gemischt. Nachdem die Mischung dis auf 20° abgekühlt ist, drückt man die gereinigte Baumwolle in sie hinein und läßt 24 Stunden lang bei Zimmertemperatur stehen. Hierauf bringt man die Kollodiumwolle in einen Trichter,

läßt zunächst 24 Stunden lang zum Abtropfen der Säure stehen, wäscht sodann so lange mit Wasser aus, bis die Säure vollständig entsernt ist, drückt aus und trocknet bei 25°.

Rollodiumwolle	1 Teil
Weingeist	3 Teile
Ülther	

Die Kollodiumwolle wird in einer Flasche mit dem Weingeist durchseuchtet und mit dem Üther versetzt. Die Mischung wird wiederholt geschüttelt und die gewonnene Lösung nach dem Absehen klar abgegossen.

Rollodium ist eine farblose oder nur schwach gelblich gefärbte, neutral reagierende, sirupdicke Flüssigkeit, die in dünner Schicht nach dem Verdunsten des Ütherweingeistes ein farbloses, fest zusammenhängendes Häutchen hinterläßt.

Gehaltsbestimmung. Erwärmt man 10 g Kollodium auf dem Wasserbad und setzt tropsenweise unter beständigem Rühren 10 ccm Wasser hinzu, so scheiden sich gallertartige Flocken ab. Dampst man dieses Gemisch auf dem Wasserbad ein und trocknet den Rückstand bei 100°, so muß sein Gewicht 0,4 bis 0,42 g betragen.

Collodium cantharidatum Spanischfliegen-Kollodium

Grob	gepulverte	spanische	Fliegen.	 	100	Teile
Rollok	bium			 	85	Teile
Ather				nac	B	edarf.

Die gepulverten spanischen Fliegen werden mit der hinreichenden Menge Ather vollkommen ausgezogen. Der klare Auszug wird bei gelinder Wärme auf 15 Teile eingedampft und mit dem Kollodium gemischt.

Spanischfliegen-Kollodium ist eine gelbgrüne, nach längerem Aufbewahren bräunliche, mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier schwach rötende Flüssigkeit, die in dünner Schicht beim Verdunsten des Attherweingeistes ein grünes, sest zusammenhängendes Häutchen hinterläßt.

Vorsichtig aufzubewahren.

Collodium elasticum — Elastisches Kollodium

Elastisches Kollodium ist farblos oder schwach gelblich.

Colophonium — Kolophonium

Oas von Terpentinöl befreite Harz verschiedener Pinus-

Kolophonium besteht aus glasartigen, durchsichtigen, oberflächlich bestäubten, großmuschelig brechenden, in scharftantige Stücke zerspringenden, gelblichen oder hellbräunlichen Stücken, die im Wasserbade zu einer zähen, klaren Flüssigkeit schmelzen und bei stärkerem Erhigen schwere, weiße, aromatisch riechende Dämpse ausstoßen.

Säurezahl 151,5 bis 179,6.

Kolophonium löst sich langsam in der gleichen Menge Weingeist oder Essigsäure. In Ather oder Chlorosorm ist Kolophonium völlig, in Schwefelkohlenstoff oder Benzol völlig oder fast völlig, in Petroleumbenzin nur zum Teil löslich. Die weingeistige Lösung rötet mit Wasser angeseuchtetes Lacknuspapier.

Bur Vestimmung der Säurezahl löst man 1 g gepulvertes Kolophonium bei Zimmertemperatur in 25 ccm weingeistiger ½-Normal-Kalilauge und versetzt die Lösung nach Zusatz von 1 ccm Phenolphthaleinlösung sofort mit ½-Normal-Salz-säure bis zum Verschwinden der Rotfärbung. Hierzu dürsen nicht mehr als 19,6 und nicht weniger als 18,6 ccm ½-Normal-Salzsäure verbraucht werden.

Cortex Chinae — Chinarinde

Gehalt mindestens 6,5 Prozent Alkaloide, berechnet auf Chinin $(C_{20}H_{24}O_2N_2)$ und Sinchonin $(C_{19}H_{22}ON_2)$; der Berechnung wird das Wol. Gew. 309/2 zugrunde gelegt.

Die getrocknete Stamm- und Zweigrinde der angebauten Cinchona succirubra *Pavon*.

Chinarinde bildet Röhren oder Halbröhren von 1 bis 4 cm Durchmesser und ist 2 bis 5 mm dick. Die graubräunliche Außenseite zeigt grobe Längsrunzeln und seinere Duerrisse, die rotbraune Innenseite ist sein längsstreisig. Die Rinde bricht mürbe, im äußeren Teile ziemlich glatt, im inneren Teile kurzsasserig. Die Längsbruchsläche läßt unter der Lupe besonders deutlich zahlreiche, weiße Punkte in der rotbraunen Grundmasse erkennen.

Chinarinde riecht schwach, eigenartig und schmeckt stark bitter und zusammenziehend.

Der Kork besteht aus bünnwandigen, mehr oder weniger mit braunen bis roten Massen gefüllten Zellen. Die primäre Ninde besteht aus derbem Parenchym und enthält an ihrer Junengrenze eine Reihe weiter, leerer ober inhaltsarmer Milchfaftschläuche. Die sekundäre Rinde zeigt 1 bis 3 Zellen breite Markstrahlen in großer Sahl. Die schmalen Rindenstränge sind durch sehr zahlreiche, einzeln stehende oder zu fleinen Gruppen vereinigte, zu Radialreihen geordnete, spindelförmige, sehr stark verdickte, gelbliche Kasern ausgezeichnet. Diese sind bis 90 μ_1 meistens 50 bis 70 μ dick und 500 bis 1350 \(\mu\) lang; ihre beutlich geschichteten Wände sind verholzt, ihre Tüpfel gegen das schmale Lumen trichterförmig erweitert. Das Parenchym der primären und sekundären Rinde führt spärlich kleinkörnige, meist einfache, rundliche, meist 6 bis 10 μ, höchstens 15 μ große, selten aus 2 bis 4 Teilkörnern zusammengesetzte Stärkekörner und amorphen, rotbraunen Juhalt, seine Wände sind sämtlich rotbraum gefärbt; einzelne Zellen enthalten Kriftallsand von Kalziumogalat.

Chinarindenpulver ist rötlich bis rotbraun und gekennzeichnet durch die gelblichen, glänzenden Fasern oder deren Bruchstücke, die rotbraumen Parenchymzellen, die meist dunklen Bruchstücke des Korkes und die wenig zahlreichen Stärkeförnchen. Beim Erhitzen im Probierrohr entwickelt das Pulver Dämpse, die sich an den kälteren Teilen des Glases zu einem rötlichen Teere verdichten.

Chinarindenpulver darf Steinzellen und gelbliche, meist schmale, getüpfelte Stabzellen (Ninden anderer Cinchona-Urten und von Ladenbergia-Arten) nicht enthalten.

 $1~{
m g}$ Chinarinde darf nach dem Verbrennen höchstens $0,05~{
m g}$ Rückstand hinterlassen.

Gehaltsbestimmung. 2 g fein gepulverte Chinarinde übergießt man in einem Arzneiglas von etwa 100 ccm Inhalt

mit 1 g Salzfäure und 5 ccm Wasser und erhibt das Gemisch 10 Minuten lang im siedenden Wasserbade. Nach dem Erkalten fügt man 15 g Chloroform und nach kräftigem Umschütteln 5 g Natronlauge hinzu und schüttelt das Gemisch 10 Minuten lang fräftig durch. Alsbann seht man 25 g Ather und nach erneutem Umschütteln 1 g Traganthpulver hinzu. Nachdem man wieder einige Minuten lang durchgeschüttelt hat, gießt man 30 g der klaren Alther-Chloroformlösung (= 1,5 g Chinarinde) durch ein Wattebäuschen in ein Kölbchen, fügt 10 ccm Weingeist hinzu und bestilliert die Mischung bis zum Verschwinden des Ather-Chloroformgeruchs ab. Den Rückstand nimmt man mit 10 ccm Weingeist unter gelindem Erwärmen auf, verdünnt die Lösung mit 10 ccm Wasser und titriert nach Zusatz von 2 Tropfen Methylrotlösung mit 1/10° Normal-Salzsäure bis zum Farbumschlage. Hierzu müssen mindestens 3,15 ccm 1/103 Normals Salzfäure verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 6,5 Prozent Alkalviden entspricht (1 ccm 1/10 Normal Salz säure = 0,03092 g Alkaloide, berechnet auf Chinin und Cinchonin, Methylrot als Judifator).

5 ccm ber titrierten Flüssigkeit müssen, mit 1 ccm verbünntem Bronnvasser (1 + 4) vermischt, nach Zusatz von Ummoniakslüssigkeit eine grüne Färbung annehmen.

Cortex Cinnamomi — Centonzimt

Gehalt mindestens 1 Prozent ätherisches Dl.

Die von der Außenrinde befreite, getrocknete Stamm- oder Zweigrinde junger Triebe von Cinnamomum ceylanicum Nees. Hellbraune, auf der Außenseite sein längsstreifige, meist 0,35 bis höchstens 0,7 mm dicke, zu Röhren oder Doppel-röhren eingevollte und zu mehreren ineinandergeschobene Rindenstücke.

Censonzimt riecht kräftig eigenartig und schmeckt würzig und süßlich brennend.

Der Rindenquerschnitt zeigt zu äußerst einen aus dickwandigen, an ihrer Innenseite oft stärker verdickten, reich getüpfelten Steinzellen bestehenden, geschlossenen, mechanischen Ring, dem außen die dünnen Stränge der primären Faserbündel eingelagert sind. Die Innenrinde ist von meist zweireihigen Markstrahlen durchzogen, deren Zellen sehr kleine, nadelförmige Kalziumozalatkristalle enthalten. Im Grundzewebe treten die 30 bis 60 μ weiten Sekretzellen hervor, die entweder ätherisches DI oder Schleim enthalten, serner die einzeln oder zu 2 bis 4 beieinanderliegenden, im Duerschnitt rechteckigen oder rundlichen, ost bis zum Verschwinden des Lumens verdickten, bis 600 μ langen Fasern von 10 bis 30 μ Durchmesser. Das Kindenparenchym enthält einsache und zu 2 bis 4 zusammengeschte 3 bis 10, höchstens 15 μ große Stärkeförner.

Cehlonzimtpulver ist braun und gekennzeichnet durch die langen, beiderseits zugespitzten, aber oft in mehrere Stücke zerbrochenen, porenlosen Fasern, dickwandige Steinzellen, die gelbbraumen Trümmer des stärkereichen Parenchyms, kleine freiliegende, selten zusammengesetzte Stärkekörner und durch winzige nadel- oder wehsteinsörmige Kalziumogalatkristalle.

Ceylonzimtpulver darf dünnwandige, faserförmige Zellen mit Spalttüpseln ober Hoftüpseln und Gefäße (Holz) sowie Korkzellen (chinesischer Zimt, Chips) nicht enthalten.

 $1~{
m g}$ Ceylonzimt darf nach dem Berbrennen höchstens $0,05~{
m g}$ Rückstand hinterlassen.

10 g Censonzimt müssen bei der Bestimmung des ätherischen Sles mindestens 0,1 g ätherisches Sl liesern.

Cortex Condurango — Kondurangorinde

Die getrocknete Rinde oberirdischer Achsen von Marsdenia eundurango Reichenbach fil.

Kondurangorinde stellt 2 bis 5 mm dicke, röhren oder rinnenförmige und meist etwas verbogene Stücke dar. Die Außenseite ist braungrau und von großen Lentizellen höckerig; die Innenseite ist hellgraubraun und grob längsstreisig. Der Duerbruch ist hellgelblichgrau und im allgemeinen körnig; nur aus dem äußeren Teile der Duerbruchsläche jüngerer Rinden treten lange Fasern hervor.

Kondurangorinde riecht schwach würzig und schmeckt etwas bitter und schwach krahend.

Der kalt bereitete, filtrierte, klare Auszug von 1 Teil Kondurangorinde mit 5 Teilen Wasser trübt sich beim Erhigen stark und klärt sich nach dem Erkalten wieder.

Die Korkschicht besteht aus bünnwandigen Zellen. Die Zellen des Phelloderms enthalten meist je einen Einzelkristall von Kalziumogalat. An der inneren Grenze der Kalziumogalat- drusen von 15 bis 45 μ Durchmesser und Milchröhren enthaltenden primären Rinde liegen zu 1 oder 2 Tangentialreihen angeordnete, größere oder kleinere Bündel dickwandiger Kasern von 15 bis 45 μ Durchmesser. Die sekundäre Rinde zeigt Markstrahlen, die 1, sehr selten 2 Zellen breit und 10 bis 40, meist 15 Zellen hoch sind. Die Rinden-

stränge enthalten Milchröhren und in der Richtung der Längsachse der Rinde gestreckte Nester dickwandiger, reich getüpfelter Steinzellen, die zu lockeren Tangentialreihen geordnet sind. Die Zellen der Markstrahlen führen teilweise Kalziumogalatdrusen, im übrigen, wie das Rindenparenchym, einfache, selten zu wenigen zusammengesetzte Stärkebörner von rundlicher Gestalt und von im Mittel etwa $10~\mu$ Größe.

Kondurangorindenpulver ist gelblichgrau und gekennzeichnet durch zahlreiche, gelbe Steinzellen, Faserbruchstücke, die kleinen Stärkekörner, Kalziumogalatdrusen, Stücke des Phelloderms mit einem Einzelkristall in jeder Zelle, Korksehen und Stücke von Milchröhren mit dunklem Inhalte.

Kondurangerindenvulver darf Bruchstücke von Gefäßen nicht enthalten (Stipites Guaco, Stengel von Aristolochia-Arten, Teile des Holzkörpers von Marsdenia).

1 g Kondurangorinde darf nach dem Verbrennen höchstens 0,12 g Rückstand hinterlassen.

Cortex Frangulae —. Faulbaumvinde

Die höchstens 1,2 mm dicke, getrocknete Rinde der oberirdischen Achsen von Rhamnus frangula *Linné*, die vor dem Gebrauche mindestens 1 Jahr lang gelagert haben muß.

Faulbaumrinde ist auf der Außenseite grandraun, nach dem Abschaben der äußersten Korkschicht rot und trägt zahlreiche, weißliche, quergestreckte Lentizellen; die Innenseite ist rotgelb bis bräunlich und wird beim Betupken mit Ammoniakslüssigskeit rot.

Faulbaumvinde schmeckt schleimig, süßlich und etwas bitter.

Auf die einen roten Zellinhalt führende Korkschicht folgen einige Lagen etwas verdickter Phellodermzellen, dann das dünnwandige Parenchym der primären Rinde, in der einzelne Bündel von oft nur schwach verholzten Fasern verlausen. Die Zellen der primären Rinde enthalten häusig Kalzium-ogalatdrusen. Die sekundäre Rinde wird von 1 bis 3 Zellen breiten und 10 bis 25 Zellen hohen Markstrahlen durchzogen. In den Rindensträngen liegen breite, vielsach zu Tangentialbinden angeordnete Bündel langer, 12 bis 24 µ dieter, sast farbloser, verholzter Fasern, die von Kristallzellreihen mit Einzelkristallen begleitet sind, während im übrigen Parenchym auch Kalziumogalatdrusen vorkommen.

Faulbaumrindenpulver ist gelbbraum und gekennzeichnet durch zahlreiche Stücke von häusig etwas derbwandigem, perlschmurartig verdicktem Parenchyme, zahlreiche Bruchstücke von Faserbündeln und Kristallzellreihen mit Einzelkristallen, Kalziumozalatdrusen, Korkschüppchen mit rotem Inhalt und höchstens sehr geringe Mengen winziger Stärkekörner; es wird durch Alkalien rot gefärbt.

Faulbaumrinde gibt bei der Mikrosublimation ein gelbeskristallinisches Sublimat, das sich in einem Tröpschen Kalilange mit roter Farbe löst.

Faulbaumrindenpulver darf Steinzellen sowie knorrige, gewundene Fasern und erheblichere Mengen Stärke nicht enthalten (Rinden von Alnus, Prunus und anderen Rhamnus-Arten).

1 g Faulbaumrinde darf nach dem Verbrennen höchstens 0,1 g Rückstand hinterlassen.

Cortex Granati — Granatrinde

Gehalt mindestens 0,4 Prozent Gesamt-Alkaloide; der Berechnung ist das Mol.-Gew. 147,5 zugrunde gelegt.

Die getrocknete Rinde der oberirdischen Achsen und der Wurzeln von Punica granatum Linné.

(Granatrinde bildet bis etwa 10 cm lange, 1 bis 3 mm bicke, eingerollte oder ziemlich flache oder unregelmäßig verbogene, außen meist graugelbliche, innen gelbbräunliche Stücke von glattem, gleichmäßig gelblichem, nur in einer dünnen Außenschicht manchmal braunem oder grauem Bruche.

Granatrinde schmeckt herb, nicht bitter.

Die Korkschicht der Achsenrinde besteht aus Zellen, deren Innenwände ftark verdickt, deutlich geschichtet, getüpfelt und verholzt sind. Im inneren Teile des spärlich Einzelkristalle führenben, primaren und im außeren Teile des fefundaren Rindengewebes liegen 20 bis 200 μ breite, befonders dickwandige, oft unregelmäßig gestaltete, schwach oder gar nicht verholzte Steinzellen zerstreut. Die Markstrahlen der sekundären Rinde find 1, felten 2 Zellen breit, die Rindenstränge bestehen aus abwechselnden Zonen von Siebröhren führendem Parenchym und einreihig nebeneinanderliegenden Kristallzellreihen. Kristallzelle enthält eine Kalziumogalatdruse von etwa $15~\mu$ Durchmesser. Die Parenchymzellen der Rinde sind mit rundlichen, selten zusammengesetzten, 2 bis 8 μ großen Stärkeförnern erfüllt. Die Wurzelrinde ift gegenüber der Stammrinde durch früh entstandene Schuppenborke gekennzeichnet und besteht nur aus sekundärer Rinde, ist aber im übrigen wie die Stammrinde gebaut. Das gesamte Gewebe beider Rinden wird durch verdünnte Eisenchloridlösung (1+9) tiefblausschwarz gefärbt.

Granatrindenpulver ist bräunlichgelb und gekennzeichnet durch die sehr zahlreichen Stärkeförner und Kalziumogalatdrusen, durch Parenchymsehen, die sehr reichlich Stärke, sehr oft Zellreihen mit Kalziumogalatdrusen, vereinzelt auch Sinzelkristalle enthalten, durch die charakteristischen Korkzellen und die spärlichen, eigenartigen Steinzellen.

Granatrindenpulver darf in einem mit verdünnter Eisenschloriblösung (1+9) hergestellten Präparate nur blauschwarz gefärbte Teilchen erkennen lassen (fremde Rinden).

1 g Granatvinde darf nach dem Verbrennen höchstens $0,17\,\mathrm{g}$ Rückstand hinterlassen.

Gehaltsbestimmung. 6 g fein gepulverte Granatrinde übergießt man in einem Arzneiglas von 150 ccm Juhalt mit 60 g Ather sowie nach fräftigem Umschütteln mit 10 g Natronlauge und läßt das Gemisch unter häufigem Umschütteln eine halbe Stunde lang stehen. Nach dem Absehen gießt man die ätherische Lösung möglichst vollständig durch ein Wattebäuschchen in ein Arzneiglas von 100 ccm Juhalt, gibt 1 ccm Wasser hinzu und schüttelt das Gemisch fräftig durch. Nach Klärung der Flüssigfeit sett man 2 g getrocknetes Natriumfulfat hinzu, schüttelt einige Minuten lang kräftig burch und läßt das Gemisch 10 Minuten lang stehen. Nun gießt man 30 g ber ätherischen Lösung (= 3 g Granatrinde) burch ein Wattebäuschen in ein Kölbchen, dunstet den Ather mittels Durchleitens eines Luftstroms auf ungefähr die Hälfte ab, fügt 5 ccm 1/10 Normal Salzfäure und 10 ccm Wasser hinzu und destilliert den Rest des Athers unter häufigem Umschwenken vollständig ab. Nach Zusat von 2 Tropfen Methylrotlösung zu der exkalteten Löfung titriert man mit $^1/_{10}$ -Mormal-Kalilange bis zum Farbumschlage. Hierzu dürsen höchstens 4,18 ccm $^1/_{10}$ -Mormal-Kalilange erforderlich sein, so daß mindestens 0,82 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Salzsäure zur Sättigung der vorhandenen Alkalvide verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 0,4 Prozent Gesant-Alkalviden entspricht (1 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Salzsäure = 0,01475 g Granatrindenalkalvide, Methylrot als Indikator).

Cortex Quercus — Sichenrinde

Die getrocknete Rinde jüngerer Stämme und Zweige von Quercus robur *Linné* und Quercus sessilistora Salisbury.

Eichenrinde ist 1 bis 2 mm dick und meist röhrenförmig zusammengerollt. Die Außenseite ist bräunlich bis silbergrau, glatt, glänzend, mit spärlichen, etwas quergestreckten, weißslichen Lentizellen besetzt und trägt nur selten Flechten. Die Innenseite ist braunrot, matt und zeigt starke, unregelmäßige Längsleisten. Die Rinde bricht, besonders in den inneren Teilen, splitterig-faserig. Der Querschnitt nimmt beim Beseuchten mit Eisenchloridlösung sofort eine schwarzblaue Färbung an.

Sichenrinde riecht, besonders nach dem Anfeuchten, loheartig und schmeckt schwach bitter und stark zusammenziehend.

Die rotbraune Kortschicht besteht aus dünnwandigen, flachen Zellen. Das gesamte Parenchym ist stärkefrei, seine Zellen enthalten vielsach Kalziumozalatdrusen. In der Mitte der primären Rinde verläuft ein Ring aus vereinzelten Faserbündeln, die durch Steinzellbrücken miteinander verbunden sind. Faserbündel sind in der gesamten Rinde sehr

reichlich vorhanden; sie treten in der sekundären Rinde meist in Form tangentialer Binden auf, die mit etwas dickeren Schichten von Parenchym und Siebröhren abwechseln und von den einreihigen, selten zweireihigen Markstrahlen radial durchbrochen werden; sämtliche Faserbündel werden von Kristallzellreihen mit Einzelkristallen von Kalziumogalat umhüllt. Auch vereinzelte Steinzellnester treten in der primären und sekundären Rinde auf.

Sichenrindenpulver ist graubraun und gekennzeichnet durch große Mengen von Faserbruchstücken und Steinzellen, oft in Vegleitung von Kristallzellreihen mit Einzelkristallen von Kalziumoxalat, durch stärkefreieß Parenchym, Kalziumoxalatdrusen und Korkschüppthen. Es wird durch verdünnte Eisenchloriblösung (1+9) sofort schwarzblau gefärbt.

1 g Eichenrinde darf nach dem Verbrennen höchstens 0,08 g Rückstand hinterlassen.

Cortex Quillaiae — Seifenrinde

Die von der braunen Borke befreite, getrocknete Stamm-rinde von Quillaia saponaria Molina.

Seisenrinde stellt flache oder nur wenig rinnenförmige, oft über 10 cm breite, gegen 1 m lange, bis 1 cm dicke, gelblichweiße Stücke dar, die auf der Außenseite grob längszgestreist, auf der Innenseite ziemlich glatt sind. Sie ist leicht in dünne Platten spaltbar, zähe und bricht mit Ausnahme der innersten Schichten grobsplitterig, dabei einen niesenerregenden Staub abgebend. Die Bruchslächen lassen schon bei Betrachtung mit der Lupe glißernde Kristalle er-

fennen. Der Querschnitt der in Wasser aufgeweichten Rinde ist durch seine, radiale und breitere, weiße, tangentiale Streisen, die schichtweise mit gelblichen Streisen abwechseln, ziemlich regelmäßig geselbert. Die wässerige Abkochung der Rinde schäumt beim Schütteln sehr stark.

Seifenrinde ist geruchlos und schmeckt schleimig und kratzend.

Seifenrinde besteht nur oder sast nur aus sekundärer Rinde. Sie ist von Markstrahlen, die 4 bis 5 Zellreihen breit sind, durchzogen. Die Rindenstrahlen enthalten in ihren innersten Teilen Parenchym und gut erhaltene Siebröhren, im übrigen obliteriertes Siebgewebe, Parenchym und Tangentialverbände bildende Gruppen knorriger, stark verdickter und verholzter Fasern, die sich oft schon mit Salzsäure allein rötlich färben. Die an die Fasergruppen grenzenden Markstrahlzellen sind häusig mäßig verdickt und verholzt. Jahlreiche Parenchymzellen enthalten dis über $200~\mu$ lange, prismatische Kalziumogalatkristalle, die übrigen größtenteils einfache, selten dis zu 3 zusammengesetze, 5 dis $10~\mu$, selten dis $20~\mu$ große Stärkekörner.

Seifenrindenpulver ist weißlich ober bräunlich, stark niesenerregend und gekennzeichnet durch die großen Mengen der Faserbruchstücke, der ganzen oder zerbrochenen Kalziumoxalatprismen und die in der Menge etwas zurücktretenden Stärkekörner.

Seifenrindenpulver barf Steinzellen und Gefäßbruchstücke nicht enthalten (fremde Rinden, Holz).

1 g Seifenrinde darf nach dem Verbrennen höchstens 0,18 g Rückstand hinterlassen.

Cotarninium chloratum — Kotarninchlorid Styptizin (E. W.)

 $C_{12}H_{14}O_3NCl + 2H_2O$ Mol. Gew. 291,6

Blaßgelbes, mikrokristallinisches Pulver, das sich in 1 Teil Wasser und in 4 Teilen absolutem Alkohol löst. Aus der alkoholischen Lösung wird Kotarninchlorid durch Ather kristallinisch gefällt.

Kotarninchlorid bräunt sich beim raschen Erhigen bei etwa 180° und zersetzt sich bei etwa 190° , ohne zu schmelzen. In der wässerigen, mit Salpetersäure angesäuerten Lösung (1+19) rust Silbernitratlösung einen weißen Niederschlag hervor.

Fügt man zu der Lösung von 0,1 g Kotarninchlorid in 3 com Wasser 3 Tropsen Natronlauge hinzu, so verursacht jeder Tropsen eine weiße Trübung, die beim Umschwenken wieder verschwinden nuß (fremde Alkaloide). Schüttelt man nun mit 0,3 com Alther, so scheidet sich sehr bald ein weißer, fristallinischer Niederschlag ab; die überstehende Flüssigfigkeit muß dann klar und darf höchstens schwach gelb gefärbt sein. Der nach dem Absiltrieren und Auswaschen mit äthergesättigtem Wasser erhaltene Niederschlag muß nach dem Trocknen im Exsistator bei 130° bis 132° schmelzen. 1 com der wässerigen Lösung des Kotarninchlorids (1+4) darf durch Ammoniaksschiftsgeit nicht getrübt werden (fremde Alkaloide).

 $0.2~{\rm g}$ Kotarninchlorid dürfen durch Trocknen bei 100° höchstens $0.025~{\rm g}$ au Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Cresolum crudum — Rohes Arefol

Gehalt mindestens 50 Prozent m-Kresol

(C₆ II, (CH₃) OH [1, 3], Mol. Sow. 108,06).

Klare, gelbliche oder gelblichbraune, bei der Aufbewahrung dunkler werdende, brenzlich riechende Flüssigkeit, die in viel Wasser dis auf wenige Flocken, in Weingeist oder Ather völlig löslich ist.

Bei der Destillation von 50 g rohem Kresol müssen mindestens 46 g zwischen 199° und 204° übergehen.

Schüttelt man 10 ccm rohes Arefol mit 50 ccm Natron-lauge und 50 ccm Wasser in einem Meßzylinder von 200 ccm Inhalt, so dürsen nach halbstündigem Stehen nur wenige Flocken ungelöst bleiben (Naphthalin). Sept man dann 30 ccm Salzsäure und 10 g Natriumchlorid hinzu, schüttelt und läßt darauf ruhig stehen, so sammelt sich die ölartige Aresolschicht oben au; sie muß mindestens 9 ccm betragen. Sin Gemisch von 0,5 ccm der so abgeschiedenen Aresole und 30 ccm Wasser muß sich mit 1 Tropsen Sisenchloriblösung blauviolett färben.

Gehaltsbestimmung. 10 g rohes Kresol und 30 g Schweselsäure erhilt man in einem weithalsigen Kolben von etwa 1 Liter Inhalt 1 Stunde lang auf dem Wasserbad und läßt dann die Mischung auf Zimmertemperatur abkühlen. Nun fügt man in einem Gusse 90 ccm rohe Salpetersäure hinzu und schwenkt kräftig um, bis eine gleichmäßige Mischung entstanden ist; da nach etwa 1 Minute eine heftige Entwickelung der start gistigen, roten Dämpse von Stickoryden einsetzt, ist die Mischung in einem gut ziehenden Abzug vorzunehmen. Man läßt nach Ablauf der Reaktion den Kolben

noch eine Viertelstunde lang stehen, gießt dann den Inhalt in eine Porzellanschale, die 40 com Wasser enthält, und spült den Kolben mit ebensoviel Wasser nach. Nach 2 Stunden zerkleinert man die entstandenen Kristalle mit einem Pistill, bringt sie auf ein bei 100° getrocknetes und gewogenes Saugssilter und wäscht mit 100 com Wasser, die man vorher zum Ausspülen des Kolbens und der Schale benutzt hat, in kleinen Anteilen nach. Die Kristalle werden mit dem Filter bei 50° vorgetrocknet, sodann 2 Stunden lang im Lrockenschranke bei einer 100° nicht übersteigenden Lemperatur getrocknet und nach dem Erkalten gewogen. Das Gewicht des so erhaltenen Trinitro-m-Kresols muß mindestens 8,7 g betragen; sein Schmelzpunkt darf nicht unter 105° liegen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Crocus — Safran

Die getrockneten Narbenschenkel von Crocus sativus Linné. Safran ist dunkelorangerot bis braunrot, trocken etwa 2 cm, aufgeweicht 3 bis 3,5 cm lang und hat eine oben spatelförmig verbreiterte Platte, die so zusammengerollt ist, daß ihre Längsränder dicht aneinanderliegen, so daß oben ein nicht geschlossener Trichter, unten eine Rinne gebildet wird. Der obere Rand des Trichters ist unregelmäßig flach geserbtgezähnt.

Safran riecht kräftig, schmeckt würzig und bitterlich und fühlt sich, zwischen den Fingern gerieben, etwas settig an.

Die Narbenschenkel bestehen aus dünnwandigem, von seinen Leitbündeln durchzogenem Parenchyme, dessen Zellen von einem orangeroten Farbstoff erfüllt sind. In den Grund jedes

Narbenschenkels tritt ein einziges, zartes Leitbündel ein, das sich nach oben wiederholt gabelig verzweigt, so daß im oberen, breiten Teile ungefähr 20 Leitbündel blind endigen. Die Spidermiszellen sind längsgestreckt, rechteckig, meist leicht papillös; die am Rande des Trichters stehenden sind zu je einer Narbenpapille ausgezogen, zwischen denen häusig große, fugelige Pollenkörner sitzen, deren sehr dicke Exine keine Lustrittsellen erkennen läßt.

Safranpulver ist dunkelorangerot bis braunrot und zeigt im Wasserpräparate nur Zellsehen und Gewebetrümmer aus zartwandigen, orangeroten, ihren Farbstoff rasch abgebenden Zellen, zwischen benen man häusig kleine, durch sehr enge Spiralgefäße ausgezeichnete Leitbündel verlausen sieht. Mitunter sind auch Narbenpapillen und runde, fast glatte Pollenförner zu erkennen. Läßt man zu einem trockenen Präparate des Pulvers unter das Deckgläschen 1 Tropfen Schweselsäure sließen, so müssen sich alle Teilchen sofort mit einer tiesblauen Zone umgeben, auch selbst diese Farbe annehmen, die aber bald in Violett und Braunrot übergeht.

Safranpulver darf Stärke, Kalziumogalatkristalle, verholzte Elemente, Haare, Sekretgänge, dreiporige Pollen-körner, fibröse Zellen von Antherenwänden nicht enthalten. Bei der Untersuchung in settem Dle dürsen neben vereinzelten Pollenkörnern nur dunkelorangerote Zell- und Gewebetrümmer erkennbar sein; Kristalle oder kristallähnliche Körper dürsen nicht vorhanden sein (Zucker, Salze).

Safran darf nicht süß schmecken (Zucker) und beim Erwärmen mit Kalilauge keinen Geruch nach Ammoniak entwickeln (Ammoniumfalze). 0,1 g Safran darf an Petroleumbenzin höchstens 0,005 g lösliche Stoffe abgeben (Fett, Paraffinöl).

 $0.1~{\rm g}$ Safran darf durch Trocknen bei 100° höchstens $0.012~{\rm g}$ an Gewicht verlieren; er muß hierbei brüchig werden (Glyzerin, Fett, 51).

0,1 g über Schwefelfäure getrockneter Safran wird mit 100 com Wasser 3 Stunden lang unter wiederholtem Schütteln bei Jimmertemperatur stehengelassen und die Flüssigkeit dann filtriert. Wird 1 com des Filtrats mit 9 com Wasser versdünut, so muß die Flüssigkeit, in einem Prodierrohr von oben betrachtet, mindestens die gleiche Farbentiese haben wie eine gleich hohe Schicht einer Lösung von 0,05 g Kalinms dichromat in 100 com Wasser.

0/2 g Safran dürfen nach dem Verbrennen höchstens 0/013 g Rückstand hinterlassen.

In gut verschloffenen Gefäßen und vor Licht gesichützt aufzubewahren.

Cuprum aluminatum — Kupferalaun

Fein gepulverter Allaun	17 Teile
Fein gepulvertes Kupfersulfat	16 Teile
Fein gepulvertes Kalimmitrat	16 Teile
Mittelfein gepulverter Kampfer	1 Teil.

16 Teile Allaun werden mit dem Kupfersulfat und dem Kalimmitrat sorgfältig gemischt und in einer Porzellanschale durch mäßiges Erhigen geschmolzen. Alsdann wird der Schmelze ohne weiteres Erwärmen die Mischung von 1 Teil Allaun und dem Kampfer zugesetzt; hierauf wird die Masse in Stäbehensorm gebracht oder auf eine Platte gegossen.

Grünblaue, nach Kampfer riechende Stücke ober Stäbchen, die in 16 Teilen Wasser bis auf einen geringen Rückstand von Kampfer löslich sind. Kupferalaun darf keine ungleiche artigen Teile erkennen lassen.

Lösungen von Aupferalaun sind filtriert abzugeben.

Vorsichtig aufzubewahren.

Cuprum sulfuricum — Kupfersulfat

 $CuSO_4 + 5H_2O$ Mol. Gew. 249 12

Blaue, durchscheinende, wenig verwitternde Kristalle, die sich in etwa 3 Teilen Wasser von 20° sowie in etwa 0,8 Teilen siedendem Wasser lösen; in Weingeist ist Kupfersulfat fast unlöslich.

Die wässerige Lösung rötet Lackmuspapier, gibt mit Bariumnitratlösung einen weißen, in verdünnten Säuren unlöslichen Niederschlag und mit Ammoniakslässigkeit im Aberschuß eine klare, tiesblaue Flüssigkeit.

Wird die Lösung von 0,2 g Kupfersulfat in 10 ccm Wasser mit 10 ccm verdünnter Schweselsäure und 2 ccm Natriumsulfidlösung versett, so darf die nach kräftigem Schütteln abssiltrierte farblose Flüssigkeit nach Jusat von überschüssiger Ummoniakslüssigkeit höchstens grünlich gefärbt, nicht aber getrübt werden (Eisen, Sinksalze) und nach weiterem Zusat von Natriumphosphatlösung höchstens schwach getrübt werden (Kalzium, Magnesiumsalze).

Vorsichtig aufzubewahren.

Cuprum sulfuricum crudum — Rohes Kupfersulfat

Blaue, durchscheinende, wenig verwitternde Kristalle oder kristallinische Krusten.

Die wässerige Lösung rötet Lackmuspapier, gibt mit Variumnitratlösung einen weißen, in verdünnten Säuren unlöslichen Niederschlag und mit Ammoniakslässigkeit im Überschuß eine klare oder fast klare, tiefblaue Flüssigkeit.

Vorsichtig aufzubewahren.

Dammar — Dammar

Das Harz von Bäumen aus der Familie der Dipterocarpaceae.

Dammar besteht aus gelblich- ober rötlichweißen, durchsichtigen, tropssteinartigen, birn- ober keulenförmigen Stücken von verschiedener Größe, die leicht und vollständig in Chloroform und in Schweselkohlenstoff, zum Teil in Ather und in Weingeist löslich sind. In Chloralhydratlösung quillt es auf, ohne sich zu lösen. Es liesert beim Zerreiben ein weißes, geruchloses Pulver, das bei 90° nicht erweicht.

Läßt man 1 g fein gepulvertes Dammar mit 10 ccm Ammoniakslüssigkeit unter Umschütteln eine halbe Stunde lang stehen und übersättigt das klare oder schwach opalisierende Filtrat mit Essigsäure, so darf keine Trübung eintreten (Kolophonium).

Decocta — Abkochungen

Abkochungen sind wässerige Auszüge aus in der Regel zerkleinerten Pflanzenteilen, die, mit kaltem Wasser übergossen, eine halbe Stunde lang unter wiederholtem Umrühren im Wasserbad erhitzt und warm ausgepreßt werden. Die Flüssigkeit wird dann durch Mull geseiht. Abkochungen von Kondurangorinde sind erst nach dem völligen Exkalten abzupressen.

Bei Abkochungen, für die die Menge des anzuwendenden Arzneimittels nicht vorgeschrieben ist, wird 1 Teil des Arzneimittels auf 10 Teile Abkochung genommen. Ausgenommen hiervon sind Arzneimittel der Tabelle C, von denen Abkochungen nur dann abzugeben sind, wenn die Menge des Arzneimittels vorgeschrieben ist.

Verordnet der Arzt Decoctum Althaeae oder Decoctum Seminis Lini, so ist keine Abkochung zu bereiten, sondern es wird die grob zerschnittene Wurzel oder der ganze Samen mit kaltem Wasser übergossen und eine halbe Stunde lang ohne Umrühren stehengelassen. Der schleimige Auszug wird ohne Pressen von dem Rückstand getrennt.

Abkochungen sind zur Abgabe frisch zu bereiten.

Decoctum Sarsaparillae compositum Sarjaparillabkochung

a) Decoctum Sarsaparillae compositum fortius

Mittelfein zerschnittene Sarsapaville	100	Teile
Maffer	2600	Teile
Sucter	6	Teile
Maun		Teile
Zerquetschter Unis	4	Teile
Berquetschter Fenchel	4	Teile
Mittelfein zerschnittene Sennesblätter	24	Teile
Grob gepulvertes Süßholz	12	Teile.

Die Sarsaparille wird mit dem Wasser 24 Stunden lang bei 35° bis 40° stehengelassen und nach Zusaß des Zuckers und des Allauns in einem bedeckten Gefäß unter wiederholtem Umrühren 3 Stunden lang im Wasserbad erhitzt. Nach Zusaß des Anis, des Fenchels, der Sennesblätter und des Süßsholzes wird das Erhigen im Wasserbade noch eine Viertelsstunde lang fortgesett und dann die Flüsssseit abgepreßt.

Nach dem Absetzen und Abgießen wird die Abkochung durch Wasserzusat auf 2500 Teile gebracht.

b) Decoctum Sarsaparillae compositum mitius

Die Prefrückstände von der Herstellung des Decoctum Sarsaparillae compositum fortius

Mittelfein zerschnittene Sarsaparille 5	0 Teile
Waffer	0 Teile
Mittelfein zerschnittene Zitronenschale	3 Teile
Grob gepulverter Zeylonzimt	3 Teile
Zerquetschte Malabar-Kardamomen	3 Teile
Grob gepulvertes Süßholz	3 Teile.

Die bei der Herstellung des Decoctum Sarsaparillae compositum fortius hinterbliebenen Preßrückstände und die Sarsaparille werden mit dem Wasser übergossen und in einem bedeckten Gefäß unter wiederholtem Umrühren 3 Stunden lang im Wasserbad erhitzt. Nach Jusat der Zitronenschale, des Zeylonzimts, der Malabar-Kardamomen und des Süßholzes wird das Erhitzen im Wasserbade noch eine Viertelstunde lang fortgesetzt und dann die Flüssigkeit abgepreßt.

Nach dem Absetzen und Abgießen wird die Abkochung durch Wasserzusatz auf 2500 Teile gebracht.

١

Decoctum Zittmanni — Zittmannsche Abkochung

Mittelfein zerschnittene Sarsaparille.	100	Teile
Masser	2600	Teile
Zucker		Teile
Mam	6	Teile
Dueckfilberchlorür	4	Teile
Rotes Queckfibersulfid	1	Teil
Zerquetschter Anis	4	Teile
Zerquetschter Fenchel	4	Teile
Mittelfein zerschnittene Sennesblätter	24	Teile
(Irob gepulvertes Süßholz	12	Teile.

Die Sarsaparille wird mit dem Wasser 24 Stunden lang bei 35° bis 40° stehengelassen und nach Zusatz des Zuckers und Alauns, sowie des in ein leinenes Säckehen eingeschlossenen Duecksilberchlorürs und roten Duecksibersulsids in einem bedeckten Gefäß unter wiederholtem Umrühren 3 Stunden lang im Wasserbad erhitzt. Nach Zusatz des Anis, des Fenchels, der Sennesblätter und des Süßholzes wird das Erhitzen im Wasserbade noch eine Viertelstunde lang fortgesetzt und dann die Flüssigseit abgepreßt.

Nach einstündigem Absehen und Abgießen wird die Absochung durch Wasserzusatz auf 2500 Teile gebracht.

Dextrinum — Dextrin

Weißes oder gelbliches, trockenes, amorphes, fast geruchloses, süßlich schmeckendes Pulver, das in heißem Wasser leicht, in verdünntem Weingeist wenig löslich, in absolutem Alkohol und in Ather fast unlöslich ist.

Die wäfferige Lösung wird durch Jodlösung weinrot gefärbt und verändert Lackmuspapier nicht.

Im Glyzerinpräparate darf Dextrin bei etwa 200 facher Vergrößerung keine rundlichen oder elliptischen Körner mit einem zentral ober erzentrisch gelegenen Luftbläschen zeigen (Röstdextrin).

Die wässerige Lösung (1 + 19) darf nach dem Ansäuern mit Effigfäure burch verdünnte Kalziumchloridlösung (Ogalober burch Ammoniumogalatlöfung (Kalziumfalze) höchstens schwach getrübt werden. Die wässerige Lösung (1+19)barf weder nach dem Ansäuern mit 3 Tropfen verdünnter Essigsäure noch nach dem Überfättigen mit Ammoniakslüssigkeit durch 3 Tropfen Natriumfulfidlösung verändert werden (Schwermetallfalze).

1 g Dertvin darf durch Trocknen bei 100° höchstens 0,1 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen höchstens 0,005 g Rückstand hinterlassen.

Diacetylmorphinum hydrochloricum Diazetylmorphinhydrochlorid Heroinhydrochlorid

(Seroin E. 28.)

 $[C_{17}H_{17}O(OCO \cdot CH_3)_2N]HCl$ Mol. Sew. 405,7

Weißes, fristallinisches, geruchloses Pulver von bitterem Geschmacke. Diazetylmorphinhydrochlorid löst sich leicht in Wasser, schwerer in Weingeist und ist in Ather unlöslich. Die wässerige Lösung rötet Lackmuspapier schwach.

Beim Erhigen einer Lösung von 0,05 g Diazetylmorphinhydrochlorid in 1 ccm Beingeist mit 1 ccm Schweselsäure tritt der Geruch des Essigäthers auf; wird die erkaltete Mischung zu der Lösung eines Körnchens Kaliumserrizyanid in 10 ccm Wasser, die mit 1 Tropsen Eisenchloridlösung versett ist, gegeben, so schlägt die braunrote Färbung der Lösung in Blau um, und es entsteht ein blauer Niederschlag. In 1 ccm der mit Salpetersäure angesäuerten wässerigen Lösung (1 + 99) ruft 1 Tropsen Silbernitratlösung einen weißen, käsigen Niederschlag hervor.

Fügt man zu 5 ccm ber wässerigen Lösung (1+99) 1 Tropfen Ammoniakslüsseit hinzu, so darf sich die Lösung nicht sosort trüben (fremde Alkaloide). Schüttelt man nun mit 0,5 ccm Ather, so scheidet sich sosort ein weißer, kristallinischer Niederschlag ab, der nach dem Auswaschen mit äthergesättigtem Wasser und Trocknen im Exsikkator bei 171° schmilzt. Wird die Lösung eines Körnchens Kaliumferrizhanid in 10 ccm Wasser mit 1 Tropfen Eisenchloridlösung versetzt, so darf nach Zusat von 1 ccm der wässerigen Lösung (1+99) die dadurch in der braunroten Lösung hervorgerusene, allmählich eintretende Grünfärdung innerhalb 5 Minuten nicht in Blau umschlagen (Morphin). 1 ccm der wässerigen Lösung (1+99) darf durch Bariumnitratlösung (Schweselssäure) oder durch verdünnte Schweselssäure (Bariumsalze) nicht verändert werden.

0,2 g Diazetylmorphinhydrochlorid dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,005 g. Größte Tagesgabe 0,015 g.

Dimethylamino-phenyldimethylpyrazolonum Dimethylamino-phenyldimethylpyrazolon

Pyramidon (E. W.)

Pyrazolonum dimethylaminophenyldimethylicum

(C₁₁H₁₁ON₂) N (CH₃)₂ Mol. Sew. 231,2

Kleine, farblose Kristalle von schwach bitterem Geschmacke, die sich sehr leicht in Weingeist, weniger leicht in Ather und in 20 Teilen Wasser lösen. Die wässerige Lösung bläut Lackmuspapier schwach.

Schmelzpunft 108°.

Eisenchloriblösung färbt die mit Salzsäure schwach angesäuerte wässerige Lösung (1+19) blauviolett. Bersett man die wässerige Lösung (1+19) mit einigen Tropsen Silbernitratlösung, so tritt zunächst eine kräftige Biolettsärbung auf; nach kurzer Zeit scheidet sich metallisches Silber als grauschwarzer Niederschlag ab.

Die wässerige Lösung (1+19) darf durch 3 Tropfen Natriumsulfidlösung (Schwermetallsalze) nicht verändert werden und darf sich nach dem Ansäuern mit 1 com verdünnter Schweselsäure und nach Jusat von 1 Tropfen Silbernitratlösung (Salzsäure) nicht trüben. Werden 0,02 g Dimethylaminusphenyldimethylpprazolon in 5 com Wasser gelöst und der Lösung 2 Tropfen Schweselsäure und 2 Tropfen Natriumnitritlösung hinzugesügt, so muß die Flüssigseit nach dem Verschwinden der zumächst auftretenden, blauvioletten Färbung farblos werden (Phenyldimethylpprazolon).

0,2 g Dimethylamino-phenyldimethylpyrazolon bürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Dioxyanthrachinonum — 1, 8=Dioxyanthrachinon Itizin (E. W.)

 $\begin{array}{c} \text{Itizin (E. B.)} \\ \text{(HO) C}_6\text{H}_3 < \begin{array}{c} \text{CO} \\ \text{CO} \end{array} \\ \text{CO} \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_3 \text{(OH)} \quad [\text{1, 8}] \quad \text{Mol.-Gew. 240,1} \\ \end{array}$

Orangegelbes, fristallinisches, geruch- und geschmackloses Pulver, das bei vorsichtigem Erhitzen sublimiert und sich sehr schwer in Wasser und in kalten organischen Lösungsmitteln, leichter in heißer Essigfäure, heißem Benzol oder heißem Xylol löst.

Schmelzpunkt 190° bis 192°.

0,1 g 1, 8. Diogyanthrachinon löst sich in 1 ccm Schwefelsäure mit fürschroter Farbe und fällt beim Verdünnen mit Wasser in eigelben Flocken auß. 0,01 g 1, 8. Diogyanthrachinon liesert nach dem Kochen mit 10 ccm einer Kaliumhydrogydslösung (1 + 99) ein Filtrat, daß, mit Salzsäure schwach übersättigt, dann sofort mit 10 ccm Ather außgeschüttelt, diesen gelb färbt. Schüttelt man dann den abgehobenen Ather mit 5 ccm Ammoniakslüssigseit, so färbt sich die wässerige Schicht fürschrot, während der Ather gelb gefärbt bleibt.

Werden 0,3 g 1, 8. Diogyanthrachinon mit 15 ccm Wasser gut durchgeschüttelt, so darf das Filtrat Lacknuspapier nicht verändern und weder durch Silbernitratlösung (Salzsäure) noch durch Bariumnitratlösung (Schweselsäure) verändert werden.

0,2 g 1, 8. Diogyanthrachinon dürfen nach dem Verbrennen feinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Dulcin — Dulzin (E. W.) p-Phenethlkarbamid

$$C_6H_4$$
 C_2H_5 [1] C_6H_4 C_5H_6 C_2H_5 C_4 C_5H_6 C_5H_6 C_5H_6 C_5H_6 C_5H_6 C_6H_6 C_6H_6

Farbloses, glänzenbes, luftbeständiges, kristallinisches Pulver. Dulzin wird von Wasser sehr schwer benetzt. Es löst sich in etwa 800 Teilen Wasser von 20°, in etwa 50 Teilen siedendem Wasser sowie in 25 Teilen Weingeist. Die Lösung von 0,1 g in 300 com Wasser schweckt noch deutlich süß.

Schmelzpunkt 172° bis 173°.

Wird Dulzin im Probierrohr über den Schmelzpunkt erhitzt, so zersetzt es sich unter Entwickelung von Ammoniak und Bildung eines weißen Sublimats. 0,02 g Dulzin werden mit 4 Tropfen verslüssigtem Phenol und 4 Tropfen Schweselssäure bis zum beginnenden Sieden erhitzt; wird die Mischung nach dem Abkühlen in 10 ccm Wasser gelöst und mit Kalislauge unterschichtet, so entsteht nach einigen Minuten eine blaue Zone.

Werben 3 com ber weingeistigen Lösung (1+29) mit 3 com Wasser und 3 Tropsen $^1/_{10}$ -Normal-Jodlösung erhitzt, so darf keine Notsärbung eintreten (p-Phenetidin). 5 com ber weingeistigen Lösung (1+29) dürsen nach Zusat von 3 Tropsen Natriumsulsidlösung nicht verändert werden (Schwermetallsalze). 0,2 Dulzin werden mit 10 com Wasser zum Sieden erhitzt; das nach dem Abkühlen erhaltene Filtrat darf Lackmuspapier (Alkalien, Säuren) nicht verändern und darf nach Zusat von einigen Tropsen Salpetersäure und 0,5 com Silbernitratlösung höchstens eine Opaleszenz

zeigen. 0,5 g Dulzin müssen sich in 200 ccm siedendem Wasser beim Umschütteln vollkommen klar lösen (Dispsphenetylskarbamid). Werden 0,2 g Dulzin mit 2 ccm Schweselsäure geschüttelt, so darf höchstens eine schwach gelbbraun gefärbte Lösung entstehen (fremde organische Stosse).

0,2 g Dulzin dürfen nach dem Verbrennen keinen wägsbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Elaeosacchara — Ölzucter

Ölzucker sind zur Abgabe frisch zu bereiten.

Electuaria — Latwergen

Brei- ober teigförmige, zum inneren Gebrauche bestimmte Arzneizubereitungen aus festen und flüssigen ober halbslüssigen Stoffen.

Die festen Stoffe sind als seine Pulver zu verwenden und vor dem Zusatz der slüssigen oder halbslüssigen Bestandteile gut zu mischen. Zur Ausbewahrung bestimmte Latwergen sind, sosern sie keine leichtslüchtigen Bestandteile enthalten, nach dem Mischen 1 Stunde lang im Wasserbade zu erwärmen. Die dabei verdampste Menge Wasser ist durch frisch abgekochtes, noch heißes Wasser zu ersehen.

Latwergen müffen eine gleichmäßige Beschaffenheit haben.

Electuarium Sennae — Sennalatwerge

Zu bereiten aus		
Fein gepulverten Sennesblättern	1	Teil
Zuckersirup	4	Teilen
Gereinigtem Lamarindenmus	5	Teilen.
Sennalatwerge ist grünlichbraun.		

Elixir Aurantii compositum — Pomeranzenelizir

Fein zerschnittene Pomeranzenschalen	20 Teile
Fein zerschnittener Censonzimt	4 Teile
Raliumfarbonat	1 Teil
Xereswein	100 Teile
Enzianegtraft	2 Teile
Wermutegtraft	2 Teile
Bitterflecertraft	2 Teile.

Die Pomeranzenschalen, der Ceylonzimt und das Kaliumfarbonat werden mit dem Æereswein 1 Woche lang bei Zimmertemperatur unter wiederholtem Umschütteln stehengelassen; alsdann wird abgepreßt. In der abgepreßten Flüssigsfeit, die durch Zusatz von Æereswein auf 94 Teile zu bringen ist, werden die Extraste gelöst. Nach dem Absehen wird die Mischung filtriert.

Pomeranzenelizir ist klar, braun und schmeckt würzig und bitter.

Elixir e Succo Liquiritiae — Brufteligir

Gereinigter Süßholzsaft	40 Teile
Waffer	20 Teile
Ammoniakflüssigkeit	6 Teile
Anisőt	1 Teil
Fenchelöl	1 Teil
Beingeist	32 Teile.

Der gereinigte Süßholzsaft wird in dem Wasser gelöst, zu der Lösung die Ammoniakslüssseit hinzugesetzt und die Mischung 36 Stunden lang beiseitegestellt. Alsdann wird die Lösung der ätherischen Öle in dem Weingeist hinzugesügt, kräftig umgeschüttelt und die Mischung zum Absetzen 1 Woche lang stehengelassen. Der klare Teil wird abgegossen und der Rest unter möglichster Vermeidung von Ammoniakverlust bei bedeckt zu haltendem Trichter siltriert.

Brusteligir ift braun und frei von Bodensatz.

Emetinum hydrochloricum — Emetinhydrochlorid

Weißes, kristallinisches Pulver, das bitter schmeckt und sich am Lichte gelblich färbt. Emetinhydrochlorid löst sich leicht in Wasser oder Weingeist. Die Lösungen verändern Lackmuspapier nicht oder röten es nur schwach.

1 ccm der wässerigen Lösung (1 + 99) gibt mit Kaliumjodidlösung einen weißen, mit Neßlers Reagens einen gelblichweißen Niederschlag. 0,01 g Emetinhydrochlorid löst sich
in 1 ccm Schwefelsäure unter Entwickelung von Chlorwasserstoff farblos oder höchstens mit schwach gelber Farbe auf;
nach Zusat von 1 Tropfen Salpetersäure nimmt die Lösung eine

braunrote Farbe an. Versetzt man 5 ccm der wässerigen Lösung (1+99) mit 2 ccm Kalilauge, so entsteht ein weißer Niederschlag, der nach dem Absiltrieren, Auswaschen mit 5 ccm Wasser und Trocknen im Exsistator bei etwa 68° schmilzt.

Die Lösung von 0,1 g Emetinhydruchlorid in 2 ccm Wasser muß klar und farblos oder darf höchstens schwach gelblich gefärbt sein; sie darf durch Bariumnitratlösung nicht verändert werden (Schwefelsäure).

0,2 g Emetinhydrochlorid dürfen durch Trocknen bei 100° höchstens 0,02 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,05 g.

Größte Tagesgabe 0,1 g.

Emplastra — Pflaster

Zum äußeren Gebrauche bestimmte Arzneizubereitungen, beren Grundmasse aus Bleisalzen der in Ölen und in Fetten vorsommenden Säuren, aus Fett, Öl, Wachs, Harz, Terpentin oder aus Mischungen einzelner dieser Stoffe besteht. Die Pslaster werden in Taseln, Stangen oder Stücke von verschiedener Form gebracht oder auf Stoff gestrichen. Sie sind bei gewöhnlicher Temperatur sest und in der Hand sinder Hoetbar; beim Erwärmen werden sie slüssig.

Wenn nicht besondere Vorschriften gegeben sind, werden zur Darstellung der Pflaster die schwerer schmelzbaren Bestandteile zuerst für sich geschmolzen, dann die leichter schmelzbaren hinzugescht; der, wenn nötig, durchgeseihten und halb erfalteten Masse werden die gut getrockneten, pulversörmigen sowie die slüchtigen Stosse und die anderen Zusätze durch Rühren beigemischt. Das Rühren ist so lange sortzusetzen, bis die Masse so dick geworden ist, daß die einzelnen Bestandteile sich nicht wieder absondern. Darauf ist die Masse in die entsprechende Form zu bringen.

Sind gestrichene Pflaster ohne Angabe der zu verwendenden Pflastermenge verordnet, so soll die Dicke der Pflasterschicht 1 mm nicht überschreiten.

Emplastrum adhaesivum — Heftpflaster

Bleipflaster	100 Teile
Gelbes Wachs	10 Teile
Dammar	10 Teile
Rolophonium	10 Teile
Terpentin	1 Teil.

Sämtliche Bestandteile werden zusammengeschmolzen und bei einer Temperatur von 100° bis 105° so lange unter Umrühren erhitzt, bis die geschmolzene Masse nicht mehr schaumig ist.

Heftpflaster ist braungelb und nach dem Erwärmen stark klebend.

Emplastrum Cantharidum ordinarium Spanischssliegenpflaster

Mittelfein gepulverte spanische Fliegen.	2 Teile
Erdnußöl	1 Teil
Gelbes Wachs	4 Teile
Terpentin	1 Teil.

Die gepulverten spanischen Fliegen werden mit dem Erdnußöle 2 Stunden lang auf dem Wasserbad in bedeckter Schale erwärmt. Das Gemisch wird alsdann mit dem Wachs und dem Terpentin versetzt und nach dem Schmelzen dieser Stoffe bis zum Erkalten gerührt. Das vollständig erkaltete Pflaster wird unter Verwendung von wenig Glyzerin in Stangen ausgerollt.

Spanischfliegenpflaster ist grünlichschwarz und weich.

Emplastrum Cantharidum perpetuum Immerwährendes Spanischfliegenpflaster

Zu bereiten aus	
Kolophonium	14 Teilen
Terpentin	7 Teilen
Gelbem Wachs	10 Teilen
Hammeltalg	4 Teilen
Mittelfein gepulverten spanischen Fliegen	4 Teilen
Mittelfein gepulvertem Euphorbium	1 Teil.

Immerwährendes Spanischfliegenpflaster ist grünlichschwarz und hart.

Emplastrum Cantharidum pro usu veterinario Spanischfliegenpflaster für tierärztlichen Gebrauch

Zu bereiten aus	
Kolophonium	6 Teilen
Terpentin	
Mittelfein gepulverten spanischen Fliegen	3 Teilen
Mittelfein gepulvertem Euphorbium	
Snanischtliegannflafter für tierärstlichen Wieh	

Spanischfliegenpflaster für tierärztlichen Gebrauch ist grünlichschwarz und hart.

Emplastrum Cerussae — Bleiweißpflaster

Fein gepulvertes	Bleiweiß	7 Teile
Erdnußöl		2 Teile
Bleipflaster		12 Teile

Das Bleiweiß wird mit dem Erdnußöle fein verrieben und dann mit dem geschmolzenen Bleipflaster gemischt. Das Gemisch wird unter Umrühren und bisweiligem Wasserzusatz erhitzt, bis die Pflasterbildung vollendet ist.

Bleiweißpflaster ist weiß.

Emplastrum fuscum camphoratum — Mutterpflaster

Fein gepulverte Mennige	30	Teile
Erdnußöl	61	Teile
Gelbes Wachs	15	Teile
Rampfer	1	Teil.

Die Mennige wird mit 60 Teilen Erdnußöl unter fortwährendem Umrühren erhitzt, bis die Masse eine schwarzbraune Farbe augenommen hat. Alsbann wird das Wachs und der mit 1 Teil Erdnußöl angeriebene Kampfer zugeseht.

Mutterpflaster ist schwarzbraun, zähe und riecht nach Kampfer.

Emplastrum Hydrargyri — Queckfilberpflafter

Gehalt 18,7 bis 20,1 Prozent Queckfilber (Hg, Atom-Gew. 200,6).

Dueckfilber	2 Teile
Wollfett	1 Teil
Gelbes Wachs	1 Teil
Bleipflaster	6 Teile.

Das Queckfilber wird mit dem Wollfett innig verrieben und die Verreibung in der durch Schmelzen erhaltenen, halberkalteten Mischung aus dem Wachs und dem Bleipflaster gleichmäßig verteilt.

Queckfilberpflaster ist grau und darf mit der Lupe keine Quecksilberkügelchen erkennen lassen.

(Sehaltsbestimmung. 3 g Duecksilberpslaster erhitzt man mit 20 com roher Salpetersäure etwa 10 Minuten lang auf dem Wasserbad in einem Kölbehen mit aufgesetztem Trichter. Sobald in dem sandigen Bodensatze von Bleinitrat keine Duecksilberkügelchen mehr erkennbar sind, fügt man, den Trichter abspülend, 25 com Wasser hinzu und erhitzt von neuem, bis sich die Fettschicht klar abgeschieden hat. Nach dem Erkalten gießt man die Lösung durch ein Flöckchen Watte in ein Meßkölbehen von 100 com Inhalt, zerkleinert die Fettscheibe, spült sie und das Kölbehen viers die fünsmal mit je etwa 5 com Wasser nach, versetzt die vereinigten wässerigen

Flüssigkeiten mit so viel Kaliumpermanganatlösung (1+19), daß eine bleibende Kötung eintritt oder sich braune Flocken abscheiden, und entfärbt oder klärt das Gemisch durch Jusat von wenig Ferrosulfat. Man füllt darauf die Lösung mit Wasser bis zur Marke auf. 25 ccm der siltrierten Lösung werden nach Jusat von 5 ccm Ferriammoniumsulfatlösung mit $^{1}/_{10^{\circ}}$ Normal-Ammoniumshodanidlösung bis zum Farbunschlage titriert. Hierzu müssen $^{1}/_{10^{\circ}}$ Normal-Ammoniumshodanidlösung verbraucht werden, was einem Gehalte von $^{1}/_{10^{\circ}}$ Normal-Ammoniumshodanidlösung $^{1}/_{10^{\circ}}$ Normal-Ammoniumshodanidlösung

Emplastrum Lithargyri — Bleipflafter

Erdnußöl	1 Teil
Schweineschmalz	1 Teil
Fein gepulverte Bleiglätte	
Waffer nach	Bedarf.

Die Bleiglätte wird mit dem Erdnußöl und dem Schweineschmalz unter wiederholtem Zusatz von Wasser und unter fortdauerndem Umrühren so lange erhist, dis die Pflasterbildung vollendet ist und eine in kaltes Wasser gegossene Probe der Masse die nötige Härte erlangt hat. Das noch warme Pflaster wird durch wiederholtes Auskneten mit Wasser vom Glyzerin und darauf durch längeres Erwärmen im siedenden Wasserbade vom Wasser befreit.

Bleipflaster ist grauweiß bis gelblich; es barf keine unsgebundene Bleiglätte enthalten.

Emplastrum Lithargyri compositum Gelbes Zugpflaster

Gummipflaster

Bleipflaster	24 Teile
Gelbes Wachs	3 Teile
Ammoniafgummi	2 Teile
Galbanum	2 Teile
Terpentin	2 Teile.

Das Bleipflaster und das Wachs werden auf dem Wasserbade geschmolzen. Zu der halb erkalteten Masse wird eine auf dem Wasserbade hergestellte, durchgeseihte Mischung aus dem Ammoniakgummi, dem Galbanum und dem Terpentin hinzugefügt.

Gelbes Zugpflaster riecht würzig und ist anfangs gelb, später bräunlichgelb.

Emplastrum saponatum — Seifenpflaster

Bleipflaster	80 Teile
Gelbes Wachs	10 Teile
Medizinische Seife	
Rampfer	
Erdnußöl	4 Teile.

Das Bleipflaster und das Wachs werden bei mäßiger Wärme auf dem Wasserbade geschmolzen. In die halb erstaltete Masse wird die Verreibung der Seise und des Kampfers mit dem Erdnußöl eingerührt.

Seifenpflaster ift gelblich und darf nicht schlüpfrig sein.

Emplastrum saponatum salicylatum Salizhlseifenpflaster

Seifenpflaster	8 Teile
Weißes Wachs	1 Teil
Fein gepulverte Salizylsäure	1 Teil.

Das Seifenpflaster und das Wachs werden auf dem Wasserbade geschmolzen. Zu der halb erkalteten Masse wird die Salizhlsäure hinzugemischt.

Salizhlseifenpflaster ist gelb bis bräunlich.

Emulsiones — Emulfionen

Emulfionen sind milchähnliche Arzneizubereitungen, die Öle, Fette, Harze, Gummiharze, Kampfer, Walrat, Wachs, Balsfame oder andere Stoffe in sehr feiner und gleichmäßiger Verteilung enthalten. Sie werden aus Samen oder aus den genannten Stoffen, nötigenfalls unter Jusat von Vindemitteln, wie arabisches Gummi, Gummischleim, Traganth, Sigelb, durch inniges Zerstoßen, Verreiben oder Schütteln mit Flüssigskeiten hergestellt.

Emulfionen werden, wenn nichts anderes vorgeschrieben ist, im Verhältnis von 10 Teilen Samen, Dl usw. zu 100 Teilen Emulsion und nach den folgenden Vorschriften bereitet.

Samen-Emulfionen

Der angefeuchtete Samen wird im Emulsionsmörser sein zerstoßen. Alsdann wird unter Reiben das Wasser in kleinen Mengen zugesetzt und die entstandene Emulsion unter Anwendung von Druck durchzeseiht.

DI-Emulfionen

١٥٠	2 Teile
Fein gepulvertes arabisches Gummi	1 Teil
Baffer	

Das Öl und das arabische Gummi werden in einer Reibsschale innig gemischt und dem Gemische 1,5 Teile Wasser hinzugefügt. Nunmehr wird weiter verrieben, bis unter knackendem Geräusch eine vollkommen gleichmäßige Mischung entstanden ist. Alsdann wird das übrige Wasser in kleinen Mengen hinzugefügt.

Emulsio oleosa ist aus Mandelöl zu bereiten.

Emulsio Olei Jecoris Aselli composita Zusammengesetzte Lebertranemulsion Emulsio Olei Jecoris Aselli

Gehalt 40 Prozent Lebertran.		
Lebertran	400	Teile
Fein gepulvertes arabisches Gummi	5	Teile
Fein gepulverter Traganth	5	Teile
Weißer Leim	1	Teil
Ralziumhypophosphit	5	Teile
Zimtwaffer	100	Teile
Glyzerin	75	Teile
Waffer	409	Teile
Lösliches Saccharin	0,1	Teil
Benzaldehyd	0,15	Teile.

Das arabische Gummi und der Traganth werden in einer geräumigen trockenen Flasche in dem Lebertrane gleiche

mäßig verteilt. Darauf wird die heiße Lösung des weißen Leimes in 250 Teilen Wasser sowie das Glyzerin hinzugefügt. Alsdann wird dis zur erfolgten Emulgierung geschüttelt und der Rest des Wassers zugemischt. Der erkalteten Emulsion werden unter Umschütteln die Lösung des Kalziumhypophosphits und des löslichen Saccharins in dem Zimtwasser und der Benzaldehyd zugeseht.

Zusammengesetzte Lebertranemulsion ist gelblichweiß.

Eucalyptolum — Gukalyptol Zineol

C10 H18O Mol. Sew. 154,1

Der durch fraktionierte Destillation gewonnene Hauptbesstandteil der slüchtigen Öle von Eucalyptus- und Melaleuca-Arten.

Eukalyptol ist eine farblose, optisch inaktive Flüssigkeit von kampserähnlichem Geruch und eigentümlichem, fühlendem Geschmacke; angezündet, verbrennt es mit rußender Flamme. Eukalyptol ist in Wasser fast unlöslich, klar löslich in Ather, Chlorosorm, Terpentinöl sowie in 2 Naumteilen 70 prozentigem Alkohol.

Dichte 0,923 bis 0,926.

Erstarrungspunkt 0° bis + 1°. Siedepunkt 175° bis 177°:

Leitet man Brombämpfe in ein Probierrohr, bessen Junenseite mit 2 Tropsen Eukalyptol beseuchtet ist, so entstehen zahlreiche rotgelbe, stark verzweigte Kristalle. Schüttelt man 1 ccm Eukalyptol mit 2 ccm einer Resorzinlösung (1+1), so erstarrt das Gemisch innerhalb 5 Minuten vollständig zu einer sesten Kristallmasse.

Versetzt man eine Lösung von 1 ccm Eukalyptol in 5 ccm Weingeist unter Umschütteln tropsenweise mit Vromwasser, so dürsen höchstens 10 Tropsen verbraucht werden, um eine etwa eine halbe Stunde lang bleibende Gelbfärbung der Lösung zu erzielen (Terpentinöl).

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Eukodal — Eukodal (E. W.) Dihydrooxycodeinonum hydrochloricum Dihydrooxykodeinonhydrochlorid

 $(C_{18}H_{21}O_4N) HCl + 3 H_2O$ Mol. Gew. 405,7

Weißes, kristallinisches, bitter schmeckendes Pulver, das in 6 Teilen Wasser und in 60 Teilen Weingeist löslich ist. Die Lösungen verändern Lacknuspapier nicht.

Die wässerige Lösung dreht den polarisierten Lichtstrahl nach links. Für eine 5 prozentige wässerige Lösung ist $[\alpha]_{\rm D}^{20^{\circ}}=$ etwa — 125° .

Wird die Lösung von 0,2 g Eukodal in 5 ccm Wasser mit einigen Tropsen Ammoniakslüssigkeit versetzt, so scheidet sich ein weißer Niederschlag auß, der nach dem Absiltrieren, Auswaschen mit wenig Wasser und Trocknen dei 218° bis 220° schwiszt. Wird die Lösung von 0,05 g Eukodal in 2 ccm Schwefelsäure mit 1 Tropsen Salpetersäure versetzt, so entsteht eine rotbraume Färdung. Wird 0,01 g Eukodal mit 1 ccm Formaldehyd-Schwefelsäure versetzt, so entsteht eine tiefsgelbe Färdung, die nach kurzer Zeit in Violettrot und später in Violettblau übergeht. Silbernitratlösung ruft in der mit

einigen Tropfen Salpeterfäure angefäuerten wässerigen Lösung (1+99) einen weißen, käsigen Niederschlag hervor.

0,1 g Eufodal muß sich in 2 ccm Wasser klar und farblos lösen; versetzt man diese Lösung nach Zusatz von Salpeterstäure mit Bariunmitratlösung, so darf keine Trübung einstreten (Schwefelsäure). 0,01 g Eufodal muß sich in 1 ccm Schwefelsäure unter Entwickelung von Chlorwasserstoff farblos oder doch nur mit schwach gelblicher Färbung lösen (fremde vrganische Stoffe). Wird 1 ccm der wässerigen Lösung (1 + 99) zu der Lösung eines Körnchens Kaliumserrizhanid in 10 ccm Wasser, die mit 1 Tropsen Sisenchloridlösung versetzt ist, gegeben, so darf die braunrote Färbung der Lösung nicht sofort in Blau umschlagen (Morphin).

0,2 g Eufodal dürfen durch Trocknen bei 100° höchstens 0,03 g an (Sewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,03 g. Größte Tagesgabe 0,1 g.

Euphorbium — Euphorbium

Der an der Luft eingetrocknete Milchsaft von Euphordia resinifera Berg.

Euphorbium besteht aus unregelmäßigen, leicht zerreiblichen Stücken, die die zweistacheligen Blattpolster, die Blütengabeln und die dreifnöpfigen Früchte umhüllten und eine dementsprechend geformte Innenseite zeigen. Es ist mattgelblich bis gelbbraun.

Euphorbium ist geruchtos oder von schwachem Geruch und schmeckt andauernd brennend scharf.

Der beim vollkommenen Ausziehen von 1 g Euphorbium mit siedendem Weingeist hinterbleibende Rückstand darf nach dem Trocknen bei 100° höchstens 0,5 g wiegen.

1 g Cuphorbium darf nach dem Verbrennen höchstens 0,1 g Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Extracta — Extracte

Extrafte sind eingedickte Auszüge aus Pflanzenstoffen ober aus eingedickten Pflanzensäften.

Hinsichtlich der Beschaffenheit der Extrakte unterscheidet man:

- 1. bünne Extrakte, die ihrem Flüssigkeitsgrade nach dem frischen Honig gleichen,
- 2. dicke Extratte, die, erkaltet, sich nicht ausgießen lassen,
- 3. Trockenertrakte, die sich zerreiben lassen.

Zur Herstellung der Extrakte werden die Auszüge nach den Cinzelvorschriften ohne Verzug im Luftverdünnten Nanme bis zur gewäuschten Konsistenz eingedanupft.

Die Trockenextrakte werden unmittelbar nach dem Eindampfen zerrieben, gleichzeitig mit den nicht zu großen Vorratsgefäßen über gebranntem Kalke nachgetrocknet und dann ohne Verzug in die Gefäße gefüllt.

Wird 1 g Extrakt verascht, der Kückstand mit einigen Tropsen Salpetersäure beseuchtet, die Salpetersäure verdampst, der Rückstand geglüht und unter Erwärmen in 5 eem verdünnter Salzsäure gelöst, die Lösung mit 3,5 eem Ammoniaksskissische versetzt, so darf das mit verdünnter Essigsäure

schwach angesäuerte und auf 10 ccm verdünnte Filtrat mit 3 Tropfen Natriumsulfidlösung keine Fällung geben. Sine etwa auftretende Färbung darf nicht dunkler sein als die einer Mischung von 1 ccm Kupfersulfatlösung, die in 1000 ccm 0,5 g Kupfersulfat enthält, 1 ccm verdünnter Essissäure, 8 ccm Wasser und 3 Tropfen Natriumsulfidlösung (unsulässige Menge Kupfer). Die Beobachtung ist in 2 gleich weiten Probierrohren vorzunehmen.

Trockenertrakte mussen in gut verschlossenen Gefäßen und vor Feuchtigkeit geschützt aufbewahrt werden.

Lösungen von Trockenextrakten dürfen nicht vorrätig gehalten werden.

Extractum Absinthii — Wermutextrakt

Grob gepulverter Wermut	2 Teile
Weingeist	3 Teile
Waffer	12 Teile.

Der Wermut wird mit einer Mischung von 2 Teilen Weingeist und 8 Teilen Wasser 24 Stunden lang bei Simmertemperatur unter wiederholtem Umrühren ausgezogen und alsdann ausgepreßt. Der Rückstand wird in gleicher Weise mit einer Mischung von 1 Teil Weingeist und 4 Teilen Wasser behandelt. Die abgepreßten Flüssigkeiten werden gemischt und bis zur Abscheidung der Eiweißstoffe auf dem Wasserbad erhitzt. Nach 2 Tagen filtriert man die Flüssigkeit und dampst sie im luftverdünnten Raume zu einem dicken Extrakt ein.

Wermutertrakt ist braun, in Wasser trübe löslich und schmeckt bitter.

Extractum Aloes — Aloeextraft

elloe												1	Teil
Wasser												10	Teile.

Die Aloe wird in 5 Teilen siedendem Wasser gelöst. Die Flüssigkeit wird mit 5 Teilen Wasser gemischt, nach 2 Tagen von dem ausgeschiedenen Harze abgegossen, filtriert und im luftverdünnten Raume zu einem Trockenertrakt eingedampft.

Alloeextrakt ist gelbbraun und schmeckt bitter.

In 5 Teilen Wasser löst es sich zu einer fast klaren Flüssigkeit, die nach weiterem Zusatz von Wasser trübe wird.

Wird 0,1 g Alveextrakt in 1 ccm Wasser gelöst und 0,1 g Borax hinzugefügt, so zeigt die Lösung spätestens nach einer Liertelstunde eine grüne Fluoreszenz, die beim Berdünnen mit 100 ccm Wasser skärker hervortritt.

Extractum Belladonnae — Tollfirichenextraft

Gehalt 1,48 bis 1,52 Prozent Hposzyamin ($C_{17}H_{23}O_3N_f$ Mol. Gew. 289,2).

Grob gepulverte Tollfirschenblätter	1 Teil
Verdünnter Weingeist	8 Teile
Dextrin nach	Bedarf.

Die Tollfirschenblätter werden 6 Tage lang bei Zimmertemperatur unter wiederholtem Umschütteln mit 5 Teilen verbünntem Weingeist ausgezogen und alsdann ausgepreßt. Der Rückstand wird in gleicher Weise mit 3 Teilen verdünntem Weingeist 3 Tage lang behandelt. Die abgepreßten Flüssigfeiten werden gemischt, nach 24stündigem Stehen filtriert und durch Eindampfen im luftverdünnten Raume vom Weingeist befreit. Der Rückstand wird hierauf mit der gleichen Menge Wasser verdünnt und 24 Stunden lang stehengelassen. Darauf wird siltriert, und in dem Filtrate werden zunächst 0,03 Teile Dextrin gelöst. Diese Lösung wird im lustrerdünnten Raume zu einem Trockenextrakt eingedampst, in dem der Gehalt an Hydszyamin ermittelt wird.

Zu diesem Zwecke löst man 2,5 g des Trockenextrakts in einem Arzneiglas in 5 ccm Wasser unter gelindem Erwärmen, fügt zu der Lösung nach dem Erkalten 25 g Ather sowie nach fräftigem Umschütteln 2 g Ammoniakslüssigkeit hinzu und schüttelt 5 Minuten lang kräftig durch. Nach Zusat von 1 g Traganthpulver schüttelt man nochmals so lange, bis sich die ätherische Schicht vollständig geklärt hat, gießt 20 g der klaren ätherischen Lösung (= 2 g des Trockenextrakts) durch ein Wattebäuschen in ein Kölbehen, destilliert ben Ather ab und erwärmt auf dem Wasserbade bis zum Verschwinden des Athergeruchs. Nachdem man den Rückstand in 1 ccm Weingeist gelöst hat, gibt man 5 ccm 1/10-Normal= Salzfäure, 5 ccm Waffer und 1 Tropfen Methylrotlöfung hinzu und titriert mit 1/10-Normal-Kalilauge bis zum Farbumschlage. Aus der Auzahl der zur Sättigung des vorhandenen Shoszhamins verbrauchten com 1/10-Normal-Salzfäure ergibt fich durch Multiplikation mit 2,892 und Division durch 2 der Prozentgehalt des Trockenextrakts.

Tollfirschenextrakt, das einen höheren Gehalt an Hvoszyamin ausweist, ist mit Dextrin auf den vorgeschriebenen Gehalt einzustellen. Durch Division des gefundenen Prozentgehalts durch 1,5 erhält man die Menge, auf die man 1 g des Extrasts verdünnen nuß. Tollfirschenegtraft ist braun und in Wasser nicht klar löslich. Gehaltsbestimmung. Die Gehaltsbestimmung des einzestellten Extrakts erfolgt in der gleichen Weise, wie vorstehend beschrieben ist. Es dürsen nicht mehr als 3,98 und nicht weniger als 3,95 ccm ½1000 Normal-Kalilauge verbraucht werden, so daß mindestens 1,02 und höchstens 1,05 ccm ½1000 Normal-Salzsäure zur Sättigung des vorhandenen Hyoszynamins erforderlich sind, was einem Gehalte von 1,48 bis 1,52 Prozent Shoszynamin entspricht (1 ccm ½1000 Normal-Salzsäure = 0,02892 g Hyoszynamin, Methylrot als Indisator).

Die mit Salzfäure schwach angesäuerte, titrierte Flüssigkeit wird in einem Scheibetrichter mit Üther ausgeschüttelt, die abgelassene wässerige Schicht dis zur schwach alkalischen Reaktion mit Ammoniakslüssigkeit versetzt und wiederum in einem Scheidetrichter mit Üther ausgeschüttelt. Der nach dem Verdunsten der zweiten ätherischen Lösung erhaltene Rückstand muß nach dem Abdampsen mit 5 Tropsen rauchender Salpetersäure und nach dem Erkalten beim Übergießen mit weingeistiger Kalilauge eine violette Färbung annehmen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,05 g. Größte Tagesgabe 0,15 g.

Extractum Calami — Kalmusextrakt

Grob gepulverter Kalmus	2 Teile
Weingeist	6 Teile
Waffer	9 Teile.

Der Kalmus wird mit einer Mischung von 4 Teilen Weingeist und 6 Teilen Wasser 4 Tage lang bei Zimmer-

temperatur unter wiederholtem Umrühren ausgezogen und alsdann ausgepreßt. Der Rückstand wird in gleicher Weise 24 Stunden lang mit einer Mischung von 2 Teilen Weingeist und 3 Teilen Wasser behandelt. Die abgepreßten Flüssigsteiten werden gemischt und bis zur Abscheidung der Eiweißsstoffe auf dem Wasserbad erhitt. Nach 2 Tagen siltriert man die Flüssigkeit und dampst sie im lustwerdünnten Raume zu einem dicken Extrakt ein.

Kalmusextrakt ist rotbraun und in Wasser trübe löslich.

Extractum Cardui benedicti Kardobenediktenegtrakt

Grob gepulvertes Kardobenediftenfraut	1 Teil
Wasser	8 Teile
Beingeist	1 Teil.

Das Kardobenedistenkraut wird mit 5 Teilen siedendem Wasser übergossen, 6 Stunden lang bei 35° bis 40° unter wiederholtem Umrühren außgezogen und alsdann außgepreßt. Der Kückstand wird mit 3 Teilen siedendem Wasser übergossen und in gleicher Weise 3 Stunden lang behandelt. Die abgepreßten Flüssigkeiten werden gemischt und im lustverbünnten Raume auf 2 Teile eingedampst. Nach dem Erkalten wird der Weingeist hinzugesügt. Man läßt die Mischung 2 Tage lang an einem fühlen Orte stehen, siltriert und dampst sie im lustverdünnten Raume zu einem dicken Extrast ein.

Kardobenediktenextrakt ist braun, in Wasser fast klar löslich und sehmeckt bitter.

Extractum Chinae spirituosum Weingeistiges Chinaextrakt

Gehalt mindestens 12 Prozent Alfaloide, berechnet auf Chinin $(C_{20}\,H_{24}\,O_2\,N_2)$ und Cinchonin $(C_{19}\,H_{22}\,ON_2)$; der Berechnung wird das Mol.-Gew. 309/2 zugrunde gelegt.

Grob gepulverte Chinarinde 1 Teil Verdünnter Weingeift 10 Teile.

Die Chinarinde wird mit 5 Teilen verdünntem Weingeist 6 Tage lang bei Zimmertemperatur unter wiederholtem Umrühren außgezogen und alsdann außgepreßt. Der Rückstand wird in gleicher Weise mit 5 Teilen verdünntem Weingeist 3 Tage lang behandelt. Die vereinigten abgepreßten Flüssigfeiten werden nach 2 Tagen filtriert und im lustverdünnten Raume zu einem Trockenextraft eingedampft.

Weingeistiges Chinacytrakt ist rotbraun, in Wasser trübe löslich und schmeckt bitter.

Gehaltsbestimmung. 2 g zerriebenes weingeistiges Chinacytraft löst man in einem Arzneiglas von etwa 75 ccm Inhalt in 1 g Salzsäure und 10 ccm Wasser burch etwa 5 Minuten langes Erwärmen im Wasserbabe, fügt nach bem Erfalten 15 g Chloroform sowie nach frästigem Umschütteln 5 g Natronlauge hinzu und schüttelt die Mischung 10 Minuten lang frästig durch. Alsdann fügt man 25 g Ather und nach erneutem Umschütteln 1,5 g Traganth hinzu. Nachdem man wieder einige Minuten lang durchgeschüttelt hat, gießt man die klare Ather-Chloroformlösung durch ein Wattebäuschen in ein Kölbehen. Zu 20 g des Filtrats (= 1 g weingeistiges Chinacytraft) fügt man 10 ccm Weingeist hinzu und destilliert die Mischung bis zum Verschwinden des Ather-Chloroforms

geruchs. Den Rückstand ninmt man mit 10 ccm Weingeist unter gelindem Erwärmen auf, verdümnt die Lösung mit 10 ccm Wasser und titriert nach Zusat von 2 Tropfen Methylrotlösung mit $1/_{10}$ -Normal-Salzsäure dis zum Farbumschlage. Hierzu müssen mindestens $3,88 \text{ ccm}^{-1}/_{10}$ -Normal-Salzsäure verdraucht werden, was einem Mindestgehalte von 12 Prozent Alfalviden entspricht $(1 \text{ ccm}^{-1}/_{10}\text{-Normal-Salzs}$ säure = 0,03092 g Alfalvide, berechnet auf Chinin und Einchonin, Methylrot als Indistator).

 $5~\mathrm{ccm}$ der titrierten Flüssigkeit müssen, mit $1~\mathrm{ccm}$ verdünntem Bromwasser (1+4) vermischt, nach Zusat von Annoniakslüssigkeit eine grüne Färbung annehmen.

Extractum Colocynthidis — Roloquinthenextraft

Grob gepulverte Koloquinthen	2 Teile
Berdünnter Weingeist	45 Teile
Weingeist	15 Teile
Wasser	15 Teile.

Die Koloquinthen werden mit dem verdünnten Weingeist 6 Tage lang bei Zimmertemperatur unter wiederholtem Unrühren ausgezogen und alsdann ausgepreßt. Der Kückstand wird in gleicher Weise mit der Mischung von Weingeist und Wasser 3 Tage lang behandelt. Die abgepreßten Flüsssiesiten werden gemischt, filtriert und im luftverdünnten Kaume zu einem Trockenextrakt eingedampst.

Koloquinthenextrakt ist gelbbraun, in Wasser trübe löslick und schmeckt sehr bitter.

Wird 0,01 g Koloquinthenextrakt in 1 ccm verdünntem Weingeist gelöst und die Lösung auf dem Wasserbade zur

Trockne verdampft, so nimmt der Rückstand nach Zusatz von einigen Tropfen Schwefelfäure eine tieforangerote Färbung an.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,05 g. Größte Tagesgabe 0,15 g.

Extractum Faecis — Hefeegtraft

Aus Gärbottichen frisch entnommene, untergärige Bierhese wird in Dekantiergefäßen zunächst bei möglichst niedriger Temperatur mehrmals mit Wasser geschlämmt, hierauf durch Sieb 6 durchgeseiht, sodann mit einer 1 prozentigen Natriumfarbonatlösung entbittert und schließlich wieder so lange mit Wasser ausgewaschen, bis das ablaufende Wasser Lackmuspapier nicht mehr bläut und vollkommen klar und farblos ist. Die so gereinigte, sich rasch absetzende Hese wird durch langsames Auspressen bei allmählich steigendem Drucke vom anhaftenden Wasser möglichst befreit.

20 Teile dieser Hefe werden mit 10 Teilen Wasser vermischt und nach Zusatz von 1 Teil Salzsäure bei 40° bis 50° 12 Stunden lang der Selbstverdauung überlassen. Darauf wird die Masse auf dem Wasserdauung überlassen. Darauf wird die Masse auf dem Wasserdauung überlassen. Darauf wird der Auszug abgeseiht. Der Rückstand wird noch einmal mit 10 Teilen Wasser auf dem Wasserdad erhitzt und der Auszug abermals abgeseiht. Die vereinigten Auszüge werden siltriert und im lustverdünnten Raume zu einem dünnen Extrast einzedampst; dieses wird mit 25 Prozent seines Gewichts medizinischer Hese, die vorher 2 Stunden lang im Trockenschranke bei etwa 100° erhitzt wurde, vermischt; sodann wird im lustverdünnten Raume zur Trockne eingedampst.

Hefcegtrakt ist ein braunes Pulver von würzigem Geschmacke; es ist in Wasser trübe löslich.

Hefcextrakt darf nicht schwarzbraun aussehen und nicht bitter oder brenzlich schmecken.

Extractum Ferri pomati Eisenhaltiges Apfelextrakt

Gehalt mindestens 5 Prozent Eisen.		
Reife, saure Apfel	50	Teile
Gepulvertes Eisen	1	Teil.

Die Apfel werden in einen Brei verwandelt und außgepreßt. Der abgepreßten Flüssigkeit wird das Eisen hinzusgesetzt und das Gemisch ohne Verzug auf dem Wasserbade so lange erwärmt, dis die Gasentwickelung aushört. Die mit Wasser auf 50 Leile verdünnte Flüssigkeit wird nach mehrtägigem Stehen siltriert und im lustwerdünnten Raume zu einem dicken Extrakt eingedampst.

Eisenhaltiges Apfelextrakt ist grünschwarz, in Wasser klar löslich und schmeckt süß, eisenartig, aber nicht scharf.

Gehaltsbestimmung. Etwa 1 g eisenhaltiges Apfelextrakt wird in einem Kolben mit eingeriebenem Glasstopfen genau gewogen, unter gelindem Erwärmen in 20 ccm Wasser gelöst und die Lösung in der Siedehiße in einem Gusse mit 30 ccm Wasserstoffsuperoxydlösung versetzt. Das Gemisch wird alsdann eine halbe Minute lang frästig geschüttelt und stehengelassen, dis die Gasentwickelung fast ganz aufgehört hat, dann unter Umschwenken mit 5 ccm Schwefelsäure versetzt und nochmals zum Sieden erhitzt. Nach dem Erkalten wird die Lösung mit halbprozentiger Kaliumpermanganat

löfung bis zur schwachen, etwa eine halbe Minute lang bestehen bleibenden Kötung und nach Entfärbung mit 2 g Kaliumjodid verseht. Die Mischung läßt man 1 Stunde lang im verschlossenen Glase stehen. Zur Bindung des außgeschiedenen Jodes müssen für je 1 g eisenhaltiges Upselegtrakt mindestens $9,0~\rm ccm^{-1}/_{10^2}$ Normal-Natriumthiosulfatlösung verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 5 Prozent Sisen entspricht (1 ccm $^{-1}/_{10^2}$ Normal-Natriumthiosulfatlösung = 0,005584 g Sisen, Stärkelösung als Indikator).

Extractum Filicis — Farnegtrakt

Sehalt mindestens 25 Prozent Rohfilizin.

Srob gepulverte Farnwurzel 1 Teil Üther nach Bedarf.

Das Farnwurzelpulver wird durch Perkolation mit Ather erschöpft, wozu ungefähr 5 Teile nötig sind. Die vereinigten Auszüge werden filtriert, von der Hauptmenge des Athers durch Destillation befreit und zu einem dünnen, von Ather völlig freiem Extrakte bei einer 50° nicht übersteigenden Temperatur eingedampft.

Farnegtrakt ist grün bis braungrün, in Wasser unlöslich und schmeckt widerlich und krabend.

Dichte nicht unter 1,04.

0,1 g Farneytraft wird in $10~\rm ccm$ Weingeist unter gelindem Erwärmen gelöst und die Lösung mit etwa 0,2 g Talk fräftig durchgeschüttelt. $1~\rm ccm$ des Filtrats gibt nach dem Verdünnen mit $9~\rm ccm$ Weingeist eine lichtgrüne Lösung, die nach Lusat von $1~\rm Tropsen$ verdünnter Eisenchloridlösung (1+9) eine braune Färbung annimmt.

Das gut durchmischte Farnertrakt darf im Glyzerin-Jodpräparate keine Stärkekörnchen zeigen.

Gehaltsbestimmung. 5 g bes bei 50° gut burchmischten Farnextrakts werden in einem Arzneiglas von
200 ccm Inhalt in 30 g Üther gelöst und mit 100 g
Barhtwasser 5 Minuten lang kräftig durchgeschüttelt. Man
läßt dann in einem Scheidetrichter klar absehen und siltriert
die wässerige Flüssigkeit sofort. 82 g des Filtrats (= 4 g
Farnextrakt) werden nach Zusax von 4 ccm Salzsäure in
einem Scheidetrichter nacheinander mit 25, mit 15 und mit
10 ccm Üther außgeschüttelt. Die ätherischen Auszüge werden
nacheinander durch ein doppeltes, glattes Filter in ein
gewogenes Köldschen siltriert und durch Destillation vom Üther
bestreit. Das Gewicht des Kückstandes nuß nach dem Trocknen
bei 100° mindestens 1 g betragen, was einem Mindestgehalte von 25 Prozent Rohsilizin entspricht.

Vor der Abgabe ist Farnextrakt bei 50° gut zu durchmischen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 10,0 g. Größte Tagesgabe 10,0 g.

Extractum Gentianae — Enzianeztrakt

Grob zerschnittene Enzianwurzel	1 Teil
Chloroformivasser $(1+199)$	8 Teile
Weingeist	1 Teil.

Die staubfreie Enzianwurzel wird mit 5 Teilen Chloroformwasser 48 Stunden lang bei Zimmertemperatur unter wiederholtem Umrühren ausgezogen und alsdann ausgepreßt. Der Rückstand wird in gleicher Weise mit 3 Teilen Chloroformwasser 12 Stunden lang behandelt und ausgepreßt. Die vereinigten Auszüge werden nun im luftverdünnten Raume auf 3 Teile eingedampft und nach dem Erkalten mit 1 Teil Weingeist versett. Die Flüssigkeit läßt man sodann 2 Tage lang an einem kühlen Orte stehen, filtriert sie und dampst sie im luftverdünnten Raume zu einem dicken Extrakt ein.

Enzianeztrakt ist rotbraun, in Wasser schwach trübe löslich und schnieckt anfangs süß, dann bitter.

Extractum Hyoscyami — Bilsenkrautegtrakt

Gehalt 0,47 bis 0,55 Prozent Hyoszyamin ($C_{17}H_{23}O_3N_f$) Mol.-Gew. 289,2).

Grob gepulverte Bilsenkrautblätter . . . 1 Teil Berdünnter Beingeist 8 Teile Dextrin nach Bedarf.

Die Bilsenkrautblätter werden 6 Tage lang bei Jimmertemperatur unter wiederholtem Umschütteln mit 5 Teilen verdünntem Weingeist ausgezogen und alsdann ausgepreßt. Der Rückstand wird in gleicher Weise mit 3 Teilen verdünntem Weingeist 3 Tage lang behandelt. Die abgepreßten Flüssigkeiten werden gemischt, nach 24 stündigem Stehen filtriert und durch Eindampfen im lustverdünnten Raume vom Weingeist befreit. Der Rückstand wird hierauf mit der gleichen Wenge Wasser verdünnt und 24 Stunden lang stehengelassen. Darauf wird siltriert, und in dem Filtrate werden zunächst 0,03 Teile Ochtrin gelöst. Diese Lösung wird im lustz

verdünnten Raume zu einem Trockenextrakt eingedampft, in dem der Gehalt an Hyoszyamin ermittelt wird.

Zu diesem Zwecke löst man 5 g des Trockenextrakts in einem Arzneiglas in 5 ccm Wasser unter gelindem Erwärmen, fügt zu der Lösung nach dem Erkalten 25 g Ather sowie nach kräftigem Umschütteln 2 g Ammoniakflüssigkeit hinzu und schüttelt 5 Minuten lang kräftig durch. Nach Zusatz von 1 g Traganthpulver schüttelt man nochmals fo lange, bis sich die ätherische Schicht vollständig geklärt hat, gießt 20 g ber klaren ätherischen Lösung (= 4 g bes Trockenextrafts) durch ein Wattebäuschen in ein Rölbehen, destilliert den Ather ab und erwärmt auf dem Wasserbade bis zum Verschwinden des Athergeruchs. Nachdem man den Rückstand in 1 ccm Weingeist gelöst hat, gibt man 5 ccm 1/10-Normal-Salzfäure, 5 com Wasser und 1 Tropfen Methylrotlösung hinzu und titriert mit 1/10-Normal-Kalilange bis zum Farbumschlage. Aus der Anzahl der zur Sättigung bes vorhandenen Hvoszyamins verbrauchten com 1/10 Normal= Salzfäure ergibt sich burch Multiplikation mit 2,892 und Division burch 4 der Prozentgehalt des Trockenextrakts.

Vilsenkrautextrakt, das einen höheren Gehalt an Hyoszhamin ausweist, ist mit Dextrin auf den vorgeschriebenen Gehalt einzustellen. Durch Division des gefundenen Prozentgehalts burch 0,5 erhält man die Menge, auf die man 1 g des Extrakts verdünnen muß.

Bilsenkrautertrakt ist dunkelbraun und in Wasser nicht klar löslich.

Gehaltsbestimmung. Die Gehaltsbestimmung des eingestellten Extrakts erfolgt in der gleichen Weise, wie vorzitehend beschrieben ist. Es dürfen nicht mehr als 4,35 und

nicht weniger als 4,24 ccm $^1/_{10^2}$ Normal-Ralilauge verbraucht werben, so daß mindestens 0,65 ccm und höchstens 0,76 ccm $^1/_{10^2}$ Normal-Salzsäure zur Sättigung des vorhandenen Hvoßzhamins erforderlich sind, was einem Gehalte von 0,47 bis 0,55 Prozent Hvoßzhamin entspricht $(1 \text{ ccm} ^1/_{10^2}$ Normal-Salzsäure = 0,02892 g Hvoßzhamin, Methylrot als Indisator).

Die mit Salzsäure schwach angesäuerte, titrierte Flüssigkeit wird in einem Scheibetrichter mit Ather ausgeschüttelt, die abgelassene wässerige Schicht bis zur schwach alkalischen Reaktion mit Annmoniakslüssigkeit versetzt und wiederum in einem Scheidetrichter mit Ather ausgeschüttelt. Der nach dem Verdunsten der zweiten ätherischen Lösung erhaltene Rückstand nuß nach dem Abdampsen mit 5 Tropsen rauchender Salpetersäure und nach dem Erkalten beim Ubergießen mit weingeistiger Ralilauge eine violette Färbung annehmen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,15 g. Größte Tagesgabe 0,5 g.

Extractum Opii — Opiumegtrakt Extractum Opii P. I.

Gehalt etwa 20 Prozent Morphin ($C_{17}H_{19}O_3N$, Mol. Sew. 285,2).

Das hinreichend zerkleinerte Opium wird mit 10 Teilen Wasser 24 Stunden lang bei Zimmertemperatur unter wieder-

holtem Umschütteln ausgezogen und alsdann ausgepreßt. Der Rückstand wird nochmals mit 5 Teilen Wasser in gleicher Weise behandelt. Die abgepreßten Flüssigkeiten werden gemischt, filtriert und ohne Verzug im Lustverdünnten Raume zu einem Trockenextrakt eingedampst, in dem der Gehalt an Morphin ermittelt wird.

Ru diesem Awecke löst man 1,5 g des Trockenertrakts in einem Arzneiglas in 20 g Wasser, versetzt die Lösung unter Vermeibung starken Schüttelns mit 1 ccm einer Mischung von 17 g Ammoniakslüssigkeit und 83 g Wasser und filtriert sofort durch ein trockenes Kaltenfilter von 8 cm Durchmesser in ein Kölbehen. 15 g des Filtrats (= 1 g des Trockenertrafts) versetzt man unter Umschwenken mit 5 ccm Essigäther und noch 2,5 ccm der Mischung von 17 g Ammoniakslüssigkeit und 83 g Wasser. Alsbann verschließt man das Kölbchen, schüttelt den Inhalt 10 Minuten lang, fügt hierauf noch 10 ccm Essigäther hinzu und läßt unter zeitweiligem, leichtem Umschwenken eine Viertelstunde lang stehen. bringt man zuerst die Essigätherschicht möglichst vollständig auf ein glattes Filter von 7 cm Durchmesser, gibt zu der im Kölbchen zurückgebliebenen wässerigen Flüssigkeit nochmals 5 ccm Essigäther, bewegt die Mischung einige Augenblicke lang und bringt zunächst wieder die Essigätherschicht Nach dem Ablaufen der ätherischen auf das Filter. Fluffigkeit läßt man das Filter lufttrocken werben, gießt bann die wässerige Lösung, ohne auf die an den Wänden des Kölbchens haftenden Kristalle Rücksicht zu nehmen, auf das Filter und spült dieses sowie das Kölbchen dreimal mit je 2,5 ccm mit Ather gefättigtem Wasser nach. Nachbem das Kölbehen aut ausgelaufen und das Filter vollständig abgetropft ist, trocknet man beide bei 100°, löst dann die Morphinkristalle in 10 ccm ½10°Normal/Salzsäure, gießt die Lösung in ein Kölbehen, wäscht Filter, Kölbehen und Stopfen sorgfältig mit Wasser nach und verdünnt die Lösung sehließlich auf etwa 50 ccm. Nach Zusah von 2 Tropfen Methylrotlösung titriert man mit ⅙10°Normal-Kalilauge bis zum Farbumschlage. Aus der Anzahl der zur Sättigung des vorhandenen Morphins verbrauchten ccm ⅙10°Normal-Salzsäure ergibt sich durch Multiplikation mit 2,852 der Prozentgehalt des Trocknegtrafts.

Opiumegtraft, das einen höheren Gehalt an Morphin aufweist, ist mit Milchzucker auf den vorgeschriebenen Gehalt einzustellen. Durch Division des gefundenen Prozentgehalts durch 20 erhält man die Menge, auf die man 1 g des Extrakts verdünnen muß.

Opiumertrakt ist graubraun, in Wasser trübe löslich und schmeckt bitter.

Gehaltsbestimmung. Die Gehaltsbestimmung des eingestellten Extratts erfolgt in der gleichen Weise, wie vorstehend beschrieben ist. Es dürfen nicht mehr als 3,05 und nicht weniger als 2,90 ccm ½000 Normal-Kalilauge verbraucht werden, so daß mindestens 6,95 und höchstens 7,10 ccm ½000 Normal-Salzsäure zur Sättigung des vorhandenen Morphins erforderlich sind, was einem Gehalte von 19,82 bis 20,25 Prozent Morphin entspricht (1 ccm ½000 Normal-Salzsäure = 0,02852 g Morphin, Methylrot als Indisator).

Werben 5 ccm ber titrierten Flüssigkeit zu der Lösung eines Körnchens Kaliumferrizhanid in 10 ccm Wasser, die mit 1 Tropfen Eisenchloridlösung und einigen Tropfen Salzfäure versetzt ist, gegeben, so muß die braunrote Färbung der Lösung in Blau umschlagen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,075 g. Größte Tagesgabe 0,25 g.

Extractum Rhei — Mhabarberextrakt

Grob gepulverter Rhabarber	2 Teile
Weingeist	6 Teile
Wasser	9 Teile.

Der Rhabarber wird mit 10 Teilen der Weingeistwassermischung 24 Stunden lang bei Zimmertemperatur unter wiederholtem Umrühren ausgezogen und alsdann ausgepreßt. Der Rückstand wird in gleicher Weise mit 5 Teilen der Weingeistwassermischung behandelt. Die abgepreßten Flüssigteiten werden gemischt, nach 2 Tagen filtriert und im lustverdünnten Raume zu einem Trockenextrakt eingedampst.

Rhabarberextrakt ist braun, in Wasser trübe löslich und schmeckt eigenartig und bitter.

Wird eine Lösung von 0,5 g Rhabarberextrakt in 2 g verbünntem Weingeist mit 10 ccm Ather durchgeschüttelt, und werden hierauf etwa 5 ccm der abgegossenen, klaren, zitronengelben Atherschicht mit 5 ccm Wasser und einigen Tropsen Ammoniakslüssigkeit geschüttelt, so zeigt die wässerige Schicht nach dem Absehen eine kirschrote Färbung.

Extractum Rhei compositum Zusammengesetzes Rhabarberextrakt

Rhabarbereztrakt	6 Teile
Alloeextraft	2 Teile
Jalapenharz	1 Teil
Medizinische Seife	

Die Bestandteile werden über gebranntem Kalk einzeln scharf getrocknet, sodann sein zerrieben und gemischt.

Zusammengesetztes Rhabarberextrakt ist grau bis graubrann, in Wasser trübe löslich und schmeckt bitter.

Extractum Strychni — Brechnußegtrakt Extractum Strychni P. I.

Gehalt 15,75 bis 16,21 Prozent Alfaloide, berechnet auf Strychnin ($C_{21}H_{22}O_2N_2$) und Bruzin ($C_{23}H_{26}O_4N_2$); der Berechnung wird das Mol.-Gew. 364,2 zugrunde gelegt.

Grob gepul	werte Brechnuß	1 Teil
Verdünnter	Weingeist	3,5 Teile
Milchzucker	na	ch Bedarf.

Das Brechnußpulver wird, nachbem es durch Petroleumbenzin im Perfolator entfettet und darauf getrocknet worden ist, mit 2 Teilen verdünntem Weingeist 24 Stunden lang unter wiederholtem Umschütteln ausgezogen und alsdann ausgepreßt. Der Rückstand wird in gleicher Weise mit 1,5 Teilen verdünntem Weingeist behandelt. Die abgepreßten Flüssigekeiten werden vereinigt, nach mehrtägigem Stehen filtriert

und im luftverdünnten Raume zu einem Trockenertrakt eingedampft, in dem der Gehalt an Alkalviden ermittelt wird.

Bu diesem Zwecke löst man 0,5 g des Trockenextrakts in einem Arzneiglas in 4 ccm Wasser und 1,5 g verdünnter Schwefelfäure unter gelindem Erwärmen, gibt zu bieser Lösung nach dem Erkalten 8 g Chloroform sowie nach kräftigem Umschütteln 0,5 g Natronlauge und 3 g Natriumkarbonatlösung hinzu und schüttelt 5 Minuten lang fräftig durch. Allsbann fügt man 17 g Ather hinzu und schüttelt nochmals 5 Minuten lang. Nach Zusatz von 1 g Traganthpulver schüttelt man hierauf noch so lange, bis sich die Ather-Chloroformschicht vollständig geklärt hat, gießt 20 g der klaren Ather-Chloroformlösung (= 0,4 g des Trockenextrakts) durch ein Wattebäuschehen in ein Kölbehen und destilliert bis auf einige Kubikzentimeter ab. Nun gibt man 5 ccm 1/102 Normal-Salzfäure und 5 ccm Wasser in das Kölbehen, erwärmt auf dem Wasserbade bis zum Verschwinden des Ather-Chloroformgeruchs, fügt nach dem Erkalten 1 Tropfen Methylrotlösung hinzu und titriert mit 1/10-Normal-Ralilauge bis zum Farbumschlage. Aus der Anzahl der zur Sättigung der vorhandenen Alkalvide verbrauchten com 1/10-Normal-Salzfäure ergibt sich durch Multiplikation mit 3,642 und Division durch 0,4 der Prozentgehalt bes Trockenextrakts.

Brechnußertrakt, das einen höheren Gehalt an Alkaloiden aufweist, ist mit Milchzucker auf den vorgeschriebenen Gehalt einzustellen. Durch Division des gefundenen Prozentgehalts durch 16 erhält man die Menge, auf die man 1 g des Extrakts verdünnen muß.

Brechnußegtrakt ist braun, in Wasser trübe löslich und schmeckt sehr bitter.

Gehaltsbestimmung. Die Gehaltsbestimmung des eingestellten Brechnußextrafts erfolgt in der gleichen Weise, wie vorstehend beschrieben ist. Es dürsen nicht mehr als 3,27 ccm und nicht weniger als 3,22 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Ralilauge verbraucht werden, so daß mindestens 1,73 ccm und höchstens 1,78 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Salzsäure zur Sättigung der vorhandenen Alfaloide erforderlich sind, was einem Gehalte von 15,75 bis 16,21 Prozent Alfaloide entspricht (1 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Salzsäure $= 0,03642\,\mathrm{g}$ Strychnin und Bruzin, Methylrot als Indisator).

Verset man 2 cem der titrierten Flüssigkeit mit 0,5 cem verdünntem Vromwasser (1+4), so färbt sich die Lösung vorübergehend rot; nach weiterem Jusat von 0,5 cem verdünntem Vromwasser (1+4) entsteht eine milchiggelbe Trübung. Unterschichtet man dieses Gemisch mit dem gleichen Raumteil Schweselsäure, so entsteht an der Verührungssläche eine rötlichviolette Färdung, die sich beim Stehen der ganzen Lösung mitteilt.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,05 g. Größte Tagesgabe 0,1 g.

Extractum Trifolii fibrini — Bitterkleeextrakt

Grob gepulverter	Bitterflee	1. Teil
Waffer		8 Teile
Weingeist		1 Teil.

Der Bitterklee wird mit 5 Teilen siedendem Wassersübergossen, 6 Stunden lang bei 35° bis 40° unter wieders

holtem Umrühren ausgezogen und alsdann ausgepreßt. Der Rückstand wird mit 3 Teilen siedendem Wasser übergossen und in gleicher Weise 3 Stunden lang behandelt. Die abgepreßten Flüssigkeiten werden gemischt und im luftverdünnten Raume auf 2 Teile eingedampst. Nach dem Erkalten wird der Weingeist hinzugesügt. Man läßt die Mischung 2 Tage lang an einem kühlen Orte stehen, siltriert und dampst sie im luftverdünnten Raume zu einem dicken Extrast ein.

Bitterkleeextrakt ist braun, in Wasser fast klar löslich.

Extracta fluida — Fluidextrafte

Fluidextrakte sind Auszüge aus Pflanzenteilen, die so hersgestellt sind, daß die Menge des Fluidextrakts gleich der Menge der verwendeten, lufttrockenen Pflanzenteile ist.

Fluidertrakte werden in folgender Weise bereitet.

100 Teile ber nach Vorschrift gepulverten Pflanzenteile werden mit der vorgeschriebenen Menge des Lösungsmittels gleichmäßig durchseuchtet und in einem gut verschlossenen Gefäße 12 Stunden lang stehengelassen. Das Gemisch wird durch Sieb 3 geschlagen und darauf in den Perfolator, dessen untere Öffnung mit einem Mullbausch lose verschlossen wird, so sest eingedrückt, daß größere Lusträume sich nicht bilden können. Darüber wird eine Lage Filtrierpapier gedeckt und so viel des Lösungsmittels aufgegossen, daß der Auszug aus der unteren Öffnung des Perfolators abzutropsen beginnt, während die Pflanzenteile noch von dem Lösungsmittel bedeckt bleiben. Nunmehr wird die untere Öffnung geschlossen, der Perfolator zugedeckt und 48 Stunden lang bei Zimmertemperatur stehengelassen. Nach dieser Zeit läßt man unter

Nachfüllen des Lösungsmittels den Auszug in eine enghalsige Flasche in der Weise abtropfen, daß bei Anwendung von

1	ĸg	Wroge	und	darunter	10	pis	19	Trople
2	»	»	»	»	20	<i>»</i>	25	<i>»</i>
3	»	>>	<i>»</i>	, ,	30	»	35	»
10	>>	»	»	»	40	>>	70	<i>»</i>

in der Minute abfließen.

Den zuerst erhaltenen, einer Menge von 85 Teilen der trockenen Pflanzenteile entsprechenden Auszug, den Vorlauf, stellt man beiseite und gießt in den Perkolator so lange von dem Lösungsmittel nach, bis die Pflanzenteile vollkommen ausgezogen sind.

Vei narkotischen Extrakten wird dies in folgender Weise festgestellt. 10 ccm der ablausenden Flüssigkeit werden mit 3 Tropsen verdünnter Salzsäure auf dem Wasserbad eingedampst; der Nückstand wird in 5 ccm Wasser gelöst und die Lösung filtriert. Sie darf nach Jusax von Mahers Reagens nicht sosort getrübt werden.

Die bis zur Erschöpfung der Pflanzenteile gewonnenen weiteren Auszüge, die Nachläufe, werden, sofern bei den einzelnen Artiseln nichts anderes vorgeschrieben ist, mit dem letzen Auszug beginnend, bei möglichst niedriger Temperatur, am besten im luftverdünnten Raume, zu einem dünnen Extrast eingedampst. Dieses wird mit dem Vorlauf vermischt und der Mischung so viel des vorgeschriebenen Lösungsmittels zugesetzt, daß 100 Teile Fluidextrast erhalten werden.

Das fertige Fluidextrakt wird 8 Tage lang bei Simmerstemperatur stehengelassen und dann filtriert.

Werden 2 g Fluidertrakt verascht, und wird der Rückstand mit einigen Tropfen Salpetersäure befeuchtet, die Salpeters

fäure verdampft, der Rückstand geglüht und unter Erwärmen in 5 ccm verdünnter Salzsäure gelöst, die Lösung mit 3,5 ccm Ammoniakslüssigkeit versetzt, so darf das mit verdünnter Essigsäure schwach angesäuerte und auf 10 ccm verdünnte Filtrat mit 3 Troppen Natriumsulsidlösung keine Fällung geben. Sine etwa auftretende Färdung darf nicht dunkler sein als die einer Mischung von 1 ccm Kupfersulsatlösung, die in 1000 ccm 0,5 g Kupfersulsat enthält, 1 ccm verdünnter Essigsäure, 8 ccm Wasser und 3 Troppen Natriumsulsidlösung (unzulässige Menge Kupfer). Die Beobachtung ist in 2 gleich weiten Probierrohren vorzunehmen.

Extractum Aurantii fluidum Pomeranzenfluidextrakt

Grob gepulverte Pomeranzenschalen... 100 Teile Verdünnter Weingeist nach Vedarf.

20 Teilen grob gepulverte Pomeranzenschalen werden mit 7 Teilen verdünntem Weingeist durchseuchtet, 24 Stunden lang stehengelassen und nach dem bei Extracta fluida beschriebenen Versahren perkoliert. Als Fluidertrakt I werden zunächst 18 Teile gesondert aufgesangen und ausbewahrt; dann werden durch Perkolation 80 Teile Nachlauf I hergestellt. Mit Hilfe der 80 Teile Nachlauf I werden dann weitere 20 Teile Pomeranzenschalen der Perkolation unterzogen, doch werden diesmal 20 Teile Fluidertrakt II und 80 Teile Nachlauf II gewonnen; sind hierbei die 80 Teile Nachlauf II verbraucht, so wird die Perkolation mit verdünntem Weingeist zu Ende geführt. Dieses Versahren wird mit neuen Mengen Pomeranzenschalen so lange wiederholt, dis aus 100 Teilen Pomeranzenschalen so lange wiederholt, bis aus 100 Teilen Pomeranzenschalen so lange wiederholt, bis aus 100 Teilen Pomeranzenschalen so

schalen im ganzen 98 Teile Fluidextrakt und 80 Teile Nachlauf erhalten sind, worauf der Nachlauf bei möglichst niedriger Temperatur auf 2 Teile eingedampst und in den 98 Teilen Fluidextrakt gelöst wird.

Pomeranzenfluidextraft ist dunkelbraun, riecht nach Pomeranzenschalen und schmeckt bitter.

Extractum Chinae fluidum — Chinafluidextrakt

Gehalt mindestens 3,5 Prozent Alkaloide, berechnet auf Chinin $(C_{20}\,H_{24}\,O_2\,N_2)$ und Sinchonin $(C_{19}\,H_{22}\,O\,N_2)_{\it j}$ der Berechnung wird das Mol.-Gew. 309,2 zugrunde gelegt.

Mittelfein g	gepulverte	Chinarinde	. 10	0 Teile
Verdünnte	Salzfäure		. 1	7 Teile
Glyzerin			. 1	0 Teile
Weingeist			. 1	0 Teile
Wasser			nach	Bedarf.

Die Chinarinde wird mit der Mischung von 10 Teilen verdünnter Salzsäure, 10 Teilen Glyzerin und 30 Teilen Wasser gleichmäßig durchseuchtet und 12 Stunden lang in einem bedeckten Gefäße stehengelassen. Alßdann wird die Masse durch Sieb 4 geschlagen, in den Perkolator eingedrückt und mit einer Mischung von 5 Teilen verdünnter Salzsäure und 100 Teilen Wasser durchtränkt. Nach 48 Stunden werden nach dem bei Extracta fluida beschriebenen Versahren zunächst 70 Teile Vorlauf gewonnen. Mit dem Außziehen durch Wasser wird sodann so lange fortgefahren, bis eine Probe des Außzugs nach Zusat von Natronlauge nicht mehr getrübt wird. Die täglich gewonnenen Außzüge sind baldigst auf dem Wasserbade zur Sirupdicke einzudampsen und insgesamt auf

18 Teile einzuengen. Diese sind mit dem Vorlauf zu vereinigen, worauf das Ganze durch Zusatz einer Mischung von 2 Teilen verdünnter Salzsäure und 10 Teilen Weingeist auf 100 Teile ergänzt wird.

Chinafluidextrakt ist klar, rotbraun, riecht und schmeckt kräftig nach Chinarinde und ist in Wasser trübe, in Weingeist fast klar löslich.

Gehaltsbestimmung. 4 g Chinafluidertraft werden in einem Arzneiglas von etwa 75 ccm Inhalt mit einer Mischung von 10 g Chloroform und 10 g Ather kräftig burchgeschüttelt und mit 1,5 g Kalilange versett. schüttelt man abermals 10 Minuten lang und fügt weitere 20 g Ather hinzu. Alsbann schüttelt man erneut kräftig durch, gibt 0,5 g Traganth hinzu, schüttelt nochmals einige Minuten lang und gießt die klare Ather-Chloroformlösung burch ein Wattebäuschen in ein Kölbehen. Zu 30 g des Filtrats (= 3 g Chinafluidextratt) fügt man 10 ccm Weingeist binzu und bestilliert die Mischung bis zum Verschwinden des Ather-Chloroformgeruchs. Den Rückstand nimmt man mit 10 ccm Weingeist unter gelindem Erwärmen auf, verdünnt die Lösung mit 10 ccm Wasser und titriert nach Zusat von 2 Tropfen Methylrotlöfung mit 1/10° Mormal-Salzfäure bis zum Karbumschlage. Hierzu müssen mindestens 3,4 ccm 1/10 Normal-Salzfäure verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 3,5 Prozent Alfaloiden entspricht (1 ccm 1/10-Normal-Salzsäure = 0,03092 g Alkalvide, berechnet auf Chinin und Cinchonin, Methylrot als Indifator).

5 ccm der titrierten Flüsssigkeit müssen, mit 1 ccm verbünntem Bromwasser (1+4) vermischt, nach Zusat von Ummoniakslüssigkeit eine grüne Färbung annehmen.

Extractum Condurango fluidum Kondurangofluidextrakt

Mittelfein gep	ulverte Kondurangorind	e
Mischung aus	& Weingeist	1 Teil 3 Teilen.

Aus der mit 65 Teilen der Weingeistwassermischung beseuchteten Kondurangorinde wird nach dem bei Extracta fluida beschriebenen Versahren das Fluidextrakt hergestellt.

Kondurangosluideztrakt ist braun und riecht und schmeckt kräftig nach Kondurangorinde.

Wird das Filtrat eines Gemisches von 1 ccm Kondurangosluidextrakt und 4 ccm Wasser zum Sieden erhitzt, so trübt es sich stark, wird jedoch nach dem Erkalten wieder fast klar. 2 ccm der erkalteten, mit 8 ccm Wasser verdünnten Flüssigkeit scheiden nach Jusat von Gerbsäurelösung einen reichlichen, slockigen Niederschlag aus.

Extractum Frangulae fluidum Faulbaumfluidextrakt

Grob gepulverte	Faulbaumrinde	
mice	Weingeist	3 Teilen
wilding ans	Weingeist Wasser	7 Teilen.

Aus der mit 55 Teilen der Weingeistwassermischung befeuchteten Faulbaumrinde wird nach dem bei Extracta fluida beschriebenen Versahren das Fluideztrakt hergestellt.

Faulbaumfluidextrakt ist dunkelrotbraun und schmeckt bitter.

Extractum Hydrastis fluidum Hydrastis fluidextrakt

Gehalt mindestens 2/2 Prozent Hydrastin ($C_{21}H_{21}O_6N$, Mol.:Gew. 383/2).

Mittelfein gepulvertes Hydrastischizom Weingeist.

Aus dem mit 35 Teilen Weingeist befeuchteten Hydrastisrhizom wird nach dem bei Extracta fluida beschriebenen Versahren das Fluidextrakt hergestellt.

Holdrastisssudextrakt ist dunkelbraun und von bitterem Geschmacke. Durch 1 Tropsen Hydrastisssudextrakt werden 200 ccm Wasser deutlich gelb gesärbt.

Gehaltsbestimmung. 6 g Hydrastisssuidextrakt dampst man nach Zusat von 12 ccm Wasser in einem gewogenen Kölbehen von etwa 100 ccm Inhalt im siedenden Wasserbad auf etwa 6 g ein, fügt 1 g verdünnte Salzsäure hinzu und bringt die Flüssigkeit mit Wasser auf ein Gewicht von 15 g. Dann gibt man 1 g Talk hinzu, schüttelt kräftig um und filtriert 10 g der Lösung (= 4 g Hydrastisssuidextrakt) durch ein trockenes Filter von 6 cm Durchmesser in ein Arzneiglas

von 100 ccm Inhalt, fügt 25 g Ather und nach fräftigem Durchschütteln 4 g Ammoniakslüssigkeit hinzu. Nachdem das Gemisch einige Minuten lang fräftig durchgeschüttelt ist, sett man 15 g Petroleumbenzin hinzu und schüttelt von neuem einige Minuten lang. Nach Zusat von 1,5 g Traganthpulver schüttelt man hierauf kräftig noch so lange, bis sich die ätherische Schicht vollständig geklärt hat, gießt 30 g der Athermischung (= 3 g Hydrastisfluidextrakt) durch ein Wattebäuschehen in ein Kölbehen und destilliert die Flüssigkeit bis auf einige Kubikzentimeter ab. Nun gibt man 5 ccm 1/10-Normal-Salzfäure und 5 ccm Waffer in das Kölbehen und erwärmt auf dem Wafferbade bis zum Verschwinden des Athergeruchs, fügt nach dem Erkalten 2 Tropfen Methylorangelösung hinzu und titriert mit 1/10-Normal-Ralilauge bis zum Karbumschlage. Hierzu dürfen höchstens 3,28 ccm 1/10-Normal-Kalilauge verbraucht werden, so daß mindestens 1,72 ccm 1/10=Normal= Salzfäure zur Sättigung des vorhandenen Hydrastins erforderlich find, was einem Mindestgehalte von 2,2 Prozent Hydrastin entspricht (1 ccm¹/10 Normal Salzfäure = 0,03832 g Hybraftin, Methylorange als Indifator).

Versetzt man die titrierte Flüssigkeit nach Zusatz von 1 com verdünnter Schwesclsäure mit 5 com Kaliumpermanganatlösung und schüttelt dis zur Entfärdung, so zeigt die Flüssigkeit eine blaue Fluoreszenz, die nach dem Verdünnen mit Wasser auf etwa 50 com stärker hervortritt.

Vorsichtig aufzubewahren.

Extractum Secalis cornuti fluidum Mutterfornfluidextraft

Extractum fluidum Secalis cornuti P. I.

Grob gepulvertes Mutterforn Mischung aus gleichen Teilen { Weingeist Wasser.

Aus dem mit 30 Teilen der Weingeistwassernischung befeuchteten, frisch bereiteten, groben Pulver des Mutterkorns wird nach dem bei Extracta fluida beschriebenen Versahren das Fluidextrakt hergestellt, wobei zunächst der Vorlauf beisseitegestellt wird. Die Nachläuse werden im lustwerdünnten Raume eingedampst, dis sie alkoholsrei geworden sind, und mit Natriumkarbonatlösung unter Umrühren vorsichtig neutralisiert. Der entstandene Niederschlag wird gesammelt, mit dem Vorlauf angerührt und 24 Stunden lang unter häusigerem Umschütteln stehengelassen. Darauf wird siltriert und das so gewonnene Fluidextrakt mit der Weingeistwassermischung auf das Gewicht der verwendeten Menge Muttersorn gebracht. Zum vollständigen Erschöpfen der Oroge ist die viers dis fünffache Menge der Weingeistwassernischung nötig.

Mutterkornfluideztrakt ist rotbraun, klar und riecht eigenartig.

Sine Mischung von 1 g Mutterfornsluidextrakt und 5 g Wasser wird mit 2 Tropsen Ammoniakslüssigkeit alkalisch gemacht, mit 10 ccm Ather gut ausgeschüttelt und der abgehobene Ather in einem Becherglase verdunstet. Den sehr geringen Rückstand nimmt man mit 2 ccm Essissäure, der 1 Tropsen verdünnte Eisenchloridlösung (1+24) zugescht

ist, auf und schichtet die Essigsäurelösung vorsichtig über 2 ccm Schwefelsäure. An der Berührungsstelle der beiden Flüssigkeiten tritt eine blauviolette Zone auf.

Sine Mischung von 10 ccm Mutterkornfluidextrakt und 10 ccm Weingeist wird mit 5 Tropfen verdünnter Salzsäure versetzt und das Filtrat auf 5 ccm eingedampst. Mischt man diese 5 ccm Flüssigkeit mit 10 ccm Wasser und setzt zu 5 ccm des Filtrats 1 ccm Mahers Reagens hinzu, so tritt sofort eine Trübung auf, und nach kurzer Zeit entsteht ein reichlicher, flockiger Niederschlag.

Mutterkornfluidextrakt ist nur zum inneren Gebrauche zu verwenden.

Vorsichtig aufzubewahren.

Extractum Thymi fluidum — Thymianfluidextrakt

Mittelfein gepi	ulverter Thymian	1000 Teile
Glhzerin		100 Teile
Wasser		125 Teile
Mischung aus	(Weingeist 17 Teilen) Wasser 33 Teilen)	nach Bedarf.

500 Teile Thymian werden mit einer Mischung aus 50 Teilen Glyzerin, dem Wasser und dem Weingeist gleichmäßig durchseuchtet und nach dreistündigem Stehen mit der Mischung aus Weingeist und Wasser nach dem bei Extractasluida beschriebenen Verfahren perfoliert. Als Fluidextrakt I werden zunächst 175 Teile gesondert aufgesangen und ausbewahrt, dann werden durch weitere Perfolation 1500 Teile

Nachlauf I hergestellt. Mit den zuerst abgelaufenen 130 Teilen des Nachlaufs I werden nach Zusatz von 30 Teilen Glyzerin 325 Teile Thymian durchseuchtet und durch Perfolation unter Verwendung des übrigen Nachlaufs I als Extrastionsslüssseit zunächst 325 Teile Fluidextrast II hergestellt und für sich ausbewahrt. Die zuerst ablaufenden 70 Teile des Nachlaufs II werden mit 20 Teilen Glyzerin gemischt und zum Durchseuchten von 175 Teilen Thymian benutzt. Durch Perfolation dieser dritten Menge Thymian mit dem bei der zweiten Perfolation weiter exhaltenen Nachlauf II werden sodann 500 Teile Fluidextrast III hergestellt und mit den Fluidextrasten I und II gemischt, so daß im ganzen 1000 Teile erhalten werden.

Thymianfluidextrakt ist braun, riecht kräftig nach Thymian und mischt sich klar mit Wasser.

Faex medicinalis — Medizinische Hefe

Medizinische Hese ist außgewaschene, entbitterte, untergärige Bierhese, die bei einer Temperatur von höchstens 40° getrocknet und dann mittelsein gepulvert ist.

Medizinische Hefe stellt ein hellbraunes Pulver dar, das eigenartig riecht und schmeckt und mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier schwach rötet.

Medizinische Hefe besteht aus einzelnen, rundlichen oder eiförmigen Zellen von 8 bis $10~\mu$ Durchmesser.

Medizinische Hefe darf nicht widerlich oder faulig riechen oder schmecken.

Medizinische Hefe darf in Jodlösung nur vereinzelt blauschwarz gefärbte Teilchen zeigen (Stärke); in Weingeist darf sie keine Kristalle erkennen lassen (Zucker); in einer sterilisierten Lösung von 1 g Honig in 19 ccm Wasser muß 0,1 g medizinische Hefe eine lebhafte Gärung hervorrusen (tote Hefezellen).

Bur Pillenbereitung barf nur eine medizinische Hefe verwendet werden, die 2 Stunden lang im Trockenschrante bei etwa 100° erhipt worden ist.

0,1 g medizinische Hefe zur Pillenbereitung darf in einer sterilisierten Lösung von 1 g Honig in 19 ccm Wasser keine Gärung hervorrusen (lebende Hefezellen).

Seguet 0/5 215 10 projett Cifett.	
Ferrofulfat	10 Teile
Natriumbikarbonat	7 Teile
Fein gepulverter Milchzucker	2 Teile
Fein gepulverter Zucker	nach Bedarf
Wasser	

(Rehalt 9.5 his 10 Mrnzent (Fifen

Das Ferrosulfat wird in 40 Teilen siedendem Wasser gelöst und die Lösung filtriert. Das Natriumbikarbonat wird in 100 Teilen Wasser von 50° bis 60° gelöst und die Lösung in eine geräumige Flasche filtriert. Alsdann gießt man die heiße Ferrosulfatlösung unter Umschwenken in die Natriumbikarbonatlösung, füllt die Flasche rasch mit siedendem Wasser und stellt sie lose verschlossen beiseite. Nach dem sich der Niederschlag abgesetzt hat, wird die Flasche durch

Einstellen in ein Wasserbad auf mindestens 80° erhitzt, bis die Umsehung vollständig beendigt ist, die über dem Niederschlage stehende Flüssigkeit mit Silse eines Hebers abgezogen und die Flasche wieder unter Umschwenken mit heißem, ausgesochtem Wasser gefüllt. Nach dem Absehen wird die Flüssigkeit abermals abgezogen und diese Behandlung so oft wiederholt, bis die abgezogene Flüssigkeit durch Bariumnitratlösung kaum noch getrübt wird. Der von der Flüssigkeit möglichst befreite Niederschlag wird in einer Porzellanschale mit dem Milchzucker und 6 Teilen sein gepulvertem Zucker gemischt, auf dem Wasserbade zur Trockne verdampst, zu Pulver zerrieden und mit so viel gut getrocknetem, sein gepulvertem Zucker gemischt, daß das Gewicht der Gesamtmenge 20 Teile beträgt.

Die Arbeiten sind zur Vermeidung einer Oxydation des Ferrosalzes möglichst zu beschleunigen.

Grünlichgraues, mittelfeines Pulver, das füß und schwach nach Eisen schmeckt. In Salzsäure löst sich zuckerhaltiges Ferrokarbonat unter reichlicher Kohlendiorydentwickelung zu einer grünlichgelben Flüssigkeit, die nach dem Verdünnen mit Wasser sowohl mit Kaliumserrozyanids als auch mit Kaliumsferrizyanidsblösung einen blauen Niederschlag gibt.

Die mit Hilfe einer möglichst geringen Menge Salzsäure hergestellte Lösung von zuckerhaltigem Ferrokarbonat in Wasser (1+49) darf durch Bariummitratlösung nicht sofort verändert werden (Schweselsäure).

Gehaltsbestimmung. 0,5 g zuckerhaltiges Ferrofarbonat werden in 5 com verdünnter Schweselsäure ohne Anwendung von Wärme gelöst, die Lösung mit halbprozentiger Kaliumpermanganatlösung dis zur schwachen, kurze Zeit bestehen bleibenden Kötung und nach der Entfärbung mit 2 g

Raliumjodid versett. Die Mischung läßt man 1 Stunde lang im verschlossenen Glase stehen. Zur Bindung des außegeschiedenen Jodes müssen 8,50 bis 8,95 ccm $^{1}/_{10^{2}}$ Normale Natriumthiosulfatlösung verbraucht werden, was einem Gehalte von 9,5 bis 10 Prozent Sisen entspricht (1 ccm $^{1}/_{10^{2}}$ Normale Natriumthiosulfatlösung = 0,005584 g Sisen, Stärkelösung als Judikator).

In gut verschlossenen Gefäßen aufzubewahren.

Ferrum lacticum — Ferrolaktat

 $[CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CO_2]_2 Fe + 3 H_2O$ Mol.: Gew. 287,97

Gehalt mindestens 97,3 Prozent wasserhaltiges Ferrolaktat, entsprechend 18,9 Prozent Eisen.

Grünlichweiße, aus kleinen nadelförmigen Kristallen bestehende Krusten oder kristallinisches Pulver von eigenartigem Geruche. Ferrolaktat löst sich bei fortgesetztem Schütteln in einer verschlossenen Flasche langsam in etwa 40 Teilen ausgekochtem Wasser von 20° und in 12 Teilen siedendem Wasser. In Weingeist ist es sehr schwer löslich.

Die wässerige Lösung ist grüngelb und rötet Lackmuspapier; sie gibt mit Kaliumserizhanidlösung einen dunkelblauen, mit Kaliumserrozhanidlösung einen ansänglich hellblauen Niederschlag, der sich allmählich dunkelblau färbt. Ferrolaktat versohlt beim Erhigen unter Entwickelung eines karamelartigen Geruchs.

Die wässerige Lösung (1+49) barf durch Bleiazetatlösung höchstens opalisierend getrübt werden (Weinsäure, Sitronensäure, Üpfelsäure); die mit Salzsäure angesäuerte wäfferige Lösung darf durch 3 Tropfen Natriumsulfidlösung nicht dunkler gefärbt werden (fremde Schwermetallsalze). Die mit Salpetersäure angesäuerte wässerige Lösung darf weder durch Bariumnitratlösung (Schweselsäure) sofort verändert noch durch Silbernitratlösung (Salzsäure) mehr als opalisierend getrübt werden.

Werden 30 ccm der wässerigen Lösung (1+49) nach Zusat von 3 ccm verdünnter Schweselsäure einige Minuten lang gekocht und mit 5 ccm Natronlauge versett, so darf das Filtrat beim Erhigen mit 10 ccm alkalischer Kupsertartratsösung keinen roten Niederschlag abscheiden (Zucker). Beim Verreiben von Ferrolaktat mit Schweselsäure darf nach halbstündigem Stehen der Mischung keine Braunsärbung eintreten (Zucker, Gummi, Weinsäure). Wird 1 g Ferrolaktat in einem Porzellantiegel mit Salpetersäure durchseuchtet, die Säure bei gelinder Wärme verdunstet und der Kückstand geglüht, dis alle Kohle verdrannt ist, so darf der Kückstand an Wasser nichts abgeben und mit Wasser angeseuchtetes Lacknuspapier nicht bläuen (Alkalikarbonate).

Gehaltsbestimmung. Etwa 0,2 g sein gepulvertes Ferrolaktat werden in einem Kölbchen von 100 ccm Juhalt genau gewogen und in 10 g Wasserstoffsuperochblösung unter Umschwenken gelöst. Die Lösung wird mit 5 ccm Schweselsäure versetzt, zum Sieden erhitzt und 2 Minuten lang im Sieden erhalten. Nach dem Erkalten verdünnt man mit etwa 25 ccm Wasser, gibt 2 g Kaliumjodid hinzu und läßt die Mischung 1 Stunde lang im verschlossenen Glase stehen. Zur Bindung des ausgeschiedenen Jodes müssen für je 0,2 g Ferrolaktat mindestens 6,77 ccm 1/10 Normal-Natriumthiosulsatlösung verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 18,9 Prozent Eisen entspricht (1 ccm $^1/_{10}$ Normal-Natrium-thiosulfatlösung = 0,005584 g Eisen, Stärkelösung als Indikator).

Vor Licht geschütt aufzubewahren.

Ferrum oxydatum cum Saccharo — Eisenzucker Ferrum oxydatum saccharatum

Gehalt 2,8 bis 3 Prozent Eisen.	
Eisenchloridlösung	30 Teile
Natriumtarbonat	26 Teile
Mittelfein gepulverter Zucker no	ich Bedarf
Natronlauge no	ich Bedarf
Waffer	300 Teile.

Die Eisenchloriblösung wird mit 150 Teilen Wasser verbünnt und nach und nach unter Umrühren mit der siltrierten Lösung des Natriumfarbonats in 150 Teilen Wasser derart versetzt, daß bis nahe zum Ende der Fällung vor jedem neuen Zusatz die Wiederauflösung des entstandenen Niederschlags abgewartet wird. Nachdem die Fällung beendet ist, wird der Niederschlag durch Dekantieren so lange ausgewaschen, dis das Waschwasser nach dem Verdünnen mit 5 Teilen Wasser durch Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt wird. Allsdann wird der Niederschlag auf einem angeseuchteten Tuche gesammelt, nach dem Abtropsen leicht ausgedrückt, in einer Porzellanschale mit 50 Teilen mittelsein gepulvertem Zucker gemischt und mit so viel Natronlauge versetzt, als zur völligen Lösung des auf dem Wasserbad erwärmten Gemisches erforderslich ist, wozu höchstens 5 Teile Natronlauge verbraucht werden

bürfen. Die klare Lösung wird darauf unter Umrühren zur Trockne verdampft, der Rückstand zu mittelseinem Pulver zerrieben und mit so viel mittelsein gepulvertem Zucker versetzt, daß das Gewicht der Gesamtmenge 100 Teile beträgt.

Rotbraunes, füßes Pulver von schwachem Eisengeschmacke. Eisenzucker muß mit 20 Teilen heißem Wasser eine völlig klare, rotbraune, Lackmuspapier nur schwach bläuende Lösung geben, die durch Kaliumserrozhanidlösung zunächst nicht verändert, nach Jusat von Salzsäure aber schmuzig grün und dann rein blau gefärbt wird.

Die mit überschüfsiger, verdännter Salpetersäure erhilzte und wieder erkaltete wässerige Lösung (1+19) darf durch Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt werden (Salzsäure).

Gehaltsbestimmung. 1 g Eisenzucker wird in 10 ccm verdünnter Schweselsäure unter Erwärmen auf dem Wasserbade gelöst, die Lösung nach dem vollständigen Verschwinden der rotbraunen Farbe und nach dem Erkalten mit halbprozentiger Kaliumpermanganatlösung dis zur schwachen, kurze Zeit bestehen bleibenden Kötung und nach der Entfärbung mit 2 g Kaliumjodid versett. Die Mischung läßt man 1 Stunde lang im verschlossenen Glase stehen. Zur Vindung des ausgeschiedenen Jodes müssen 5,01 bis 5,37 ccm $^{1}/_{10}$ -NormalNatriumthiosulsatlösung verdraucht werden, was einem Gehalte von 2,8 bis 3 Prozent Eisen entspricht (1 ccm $^{1}/_{10}$ -NormalNatriumthiosulsatlösung = 0,005584 g Eisen, Stärkelösung als Indikator).

Ferrum pulveratum — Gepulvertes Eisen

Fe Atom-Gew. 55,84

Gehalt mindestens 97,6 Prozent.

Feines, schweres, etwas metallisch glänzendes, graues Pulver, das vom Magneten angezogen wird und sich in verdünnter Schwefelsäure oder Salzsäure unter Entwickelung von Wassersstoff löst. Diese Lösung gibt auch nach starker Verdünnung mit Kaliumserrizhanidlösung einen tiesblauen Niederschlag.

1 g gepulvertes Eisen darf beim Lösen in 15 ccm verdünnter Salzfäure höchstens 0,01 g Rückstand hinterlassen (Rohlenstoff, Kieselfäure); das entweichende Gas darf einen mit Bleiazetatlösung benetten Dapierstreifen sofort höchstens bräunlich färben (Schwefelwasserstoff). Erwärmt man diese falzsaure Lösung mit 5 ccm Salpetersäure und versetzt sie dann mit überschüssiger Ammoniakslüssigkeit, so darf das Filtrat nicht bläulich gefärbt sein (Rupfer); durch 3 Tropfen Natriumfulfiblösung barf es kaum verändert werden (fremde Schwermetalle). 0,4 g gepulvertes Eisen und 0,4 g Kaliumchlorat werden in einem geräumigen Probierrohr allmählich mit 4 ccm Salzfäure übergoffen. Nach Beendigung ber Einwirkung wird das Gemisch bis zur Entfernung des freien Chlores erwärmt und dann filtriert. Eine Mischung von 1 cem bes Kiltrats und 3 ccm Natriumhypophosphitlösung barf nach viertelständigem Erhigen im siedenden Wasserbade keine bräunliche Färbung zeigen (Alrsenverbindungen).

Gehaltsbestimmung. Etwa 0,5 g gepulvertes Eisen werden in einem Meßkölbehen von 100 ccm Inhalt genau gewogen und unter Erwärmen auf dem Wasserbad in 40 ccm verdünnter Schwefelsäure gelöst; die Lösung wird nach dem Erkalten mit Wasser bis zur Marke aufgefüllt. 5 ccm dieser

Löfung werben mit halbprozentiger Kaliumpermanganatlöfung bis zur schwachen Nötung versetzt und dann durch Zusat von Weinsäurelöfung wieder entfärbt. Nun setzt man 5 ccm verdünnte Schweselsäure und 1,5 g Kaliumjodid hinzu und läßt die Mischung 1 Stunde lang im verschlossenen Glase stehen. Zur Bindung des ausgeschiedenen Jodes müssen für je 0,025 g gepulvertes Sisen mindestens 4,37 ccm $1/10^2$ Normal-Natriumthiosulfatlösung verdraucht werden, was einem Mindestgehalte von 97,6 Prozent Sisen entspricht $(1 \text{ ccm} \ 1/10^2$ Normal-Natriumthiosulfatlösung = 0,005584 g Sisen, Stärkelösung als Indikator).

Ferrum reductum — Reduziertes Gisen

Fe Atom-Gew. 55,84

Gesamtgehalt mindestens 96,5 Prozent Eisen, davon minbestens 90 Prozent metallisches Eisen.

Feines, schweres, glanzloses, grauschwarzes Pulver, das vom Magneten angezogen wird und beim Erhitzen an der Luft unter Verglimmen in schwarzes Sisenoxyduloxyd übergeht. Reduziertes Sisen löst sich in verdünnter Schwefelsäure oder Salzsäure unter Entwickelung von Wasserstoff. Diese Lösung gibt auch nach starker Verdünnung mit Kaliumferrizyanidlösung einen tiefblauen Niederschlag.

1 g reduziertes Eisen darf beim Lösen in 15 ccm verdünnter Salzsäure höchstens 0,01 g Rückstand hinterlassen; das ent-weichende Gas darf einen mit Bleiazetatlösung benehten Papierstreisen sofort höchstens bräunlich färben (Schweschwasserstoff). Erwärmt man diese salzsaure Lösung mit 5 ccm Salpetersture und verseht sie dann mit überschüssiger Ummoniak.

flüssigleit, so barf das Filtrat nicht bläulich gefärbt sein (Rupfer); durch 3 Tropfen Natriumfulsidlösung darf es kaum verändert werden (fremde Schwermetalle). Rocht man 2 greduziertes Sisen mit 10 ccm Wasser, so darf das Filtrat Lackmuspapier nicht bläuen (Alkalikarbonate) und nach dem Verdunsten höchstens 0,003 g Rückstand (wasserlösliche Salze) hinterlassen. 0,4 g reduziertes Sisen und 0,4 g Raliumchlorat werden in einem geräumigen Prodierrohr allmählich mit 4 ccm Salzsäure übergossen. Nach Veendigung der Sinwirkung wird das Gemisch dis zur Entsernung des freien Shlores erwärmt und dann filtriert. Sine Mischung von 1 ccm des Filtrats und 3 ccm Natriumhvverhosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhitzen im siedenden Wasserbade feine bräunliche Färbung zeigen (Alrsenverbindungen).

Gehaltsbestimmung. Etwa 0,5 g reduziertes Eisen werden in einem Meftölbehen von 100 ccm Inhalt genau gewogen und unter Erwärmen auf dem Wasserbad in 40 ccm verdünnter Schwefelsäure gelöst; die Lösung wird nach dem Erfalten mit Wasser bis zur Marke aufgefüllt. 5 ccm bieser Lösung werden mit halbprozentiger Kaliumpermanganatlösung bis zur schwachen Kötung versetzt und dann durch Zusatz von Weinfäurelösung wieder entfärbt. Nun setzt man 5 ccm verdünnte Schwefelfäure und 1,5 g Kaliumjodid hinzu und läßt die Mischung 1 Stunde lang im verschlossenen Glase stehen. Zur Bindung des ausgeschiedenen Jodes muffen für je 0,025 g reduziertes Eisen mindestens 4,32 ccm $^{1}/_{10}$ -Normal-Natriumthiofulfatlöfung verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 96,5 Prozent Eisen entspricht (1 ccm $^{1}/_{10}$ -Normal-Natriumthiofulfatlöfung $=0.005584~\mathrm{g}$ Eisen, Stärkelösung als Indikator).

Ferrum sulfuricum — Ferrofulfat

 $FeSO_4 + 7 H_2O$ Mol. Gew. 278,02

Sisen	2	Teile
Schwefelsäure	3	Teile
Waffer	0	Teile
Weingeist	6	Teile.

Das Eisen wird in der Mischung aus der Schweselsäure und dem Wasser unter Erwärmen gelöst. Die noch warme Lösung wird, sobald die Gasentwickelung nachgelassen hat, in den Weingeist filtriert, der durch Umrühren in kreisender Bewegung erhalten wird. Das abgeschiedene Kristallmehl wird sofort auf ein Filter gebracht, mit Weingeist nachgewaschen, zwischen Filtrierpapier ausgepreßt und zum raschen Trocknen auf Filtrierpapier ausgebreitet.

Kristallinisches, an trockener Luft verwitterndes, hellgrünes Pulver, das sich in etwa 1,8 Teilen Wasser mit bläulichgrüner Farbe löst. Selbst eine sehr verdünnte Lösung von Ferrosulfat gibt mit Kaliumserrizhanidlösung einen tiesblauen und mit Bariumnitratlösung einen weißen, in verdünnten Säuren unlöslichen Niederschlag.

Die mit ausgekochtem und wieder erkaltetem Wasser frisch bereitete Lösung (1+19) muß klar sein (basisches Ferrisulfat) und darf Lackmuspapier nur schwach röten. 2 g Ferrosulfat werden in etwa 20 com Wasser gelöst und durch Erwärmen mit Salpetersäure orydiert; wird diese Lösung mit einem Aberschusse von Annmoniakslüssigkeit versetzt, so darf die Hälfte des farblosen Filtrats durch 3 Tropsen Natriumsulsidlösung nicht verändert werden (Kupfer, Mangan, Zinksalze). Die

andere Hälfte des Filtrats darf nach dem Abdampfen und Glühen höchstens 0,001 g Rückstand hinterlassen (Alkali-, Erdalkalisalze).

Ferrum sulfuricum crudum — Eisenvitriol

Grüne Kristalle oder kristallinische Bruchstücke, die meist etwas seucht, bisweilen an der Oberstäche weißlich bestäubt oder braun gesteckt sind. Eisenvitriol gibt mit 2 Teilen Wasser eine etwas trübe, Lackmuspapier rötende Flüssigkeit von zusammenziehendem Geschmacke.

Die wässerige Lösung (1+4) barf keinen erheblichen ockerartigen Bodensat (basisches Ferrisulfat) absetzen und muß nach dem Filtrieren eine blaugrüne Farbe zeigen. Die wässerige Lösung (1+19) barf nach dem Anfäuern mit 2 Tropfen verdünnter Salzsäure durch 1 Tropfen Natriumssulfiblösung höchstens schwach gebräunt werden (Kupfersalze).

Ferrum sulfuricum siccatum Getrocknetes Ferrofulfat Ferrum sulfuricum siccum

Gehalt mindestens 30,2 Prozent Eisen (Fe, Atom-Gew. 55,84). Ferrosulfat wird in einer Porzellanschale auf dem Wasserbad allmählich erwärmt, bis es 35 bis 36 Prozent an Gewicht verloren hat.

Getrocknetes Ferrosulfat ist ein weißliches Pulver, das sich in Wasser langsam zu einer meist getrübten Flüssigkeit löst. Sinsichtlich seiner Reinheit muß es den an Ferrosulfat gestellten Anforderungen genügen.

Gehaltsbestimmung. Etwa 0,1 g getrocknetes Ferrosulfat wird genau gewogen, in 5 ccm verdünnter Schweselsäure gelöst und die Lösung mit halbprozentiger Kaliumpermanganatlösung dis zur schwachen Kötung verseht. Nachdem
die Lösung durch Zusah von Weinsäurelösung wieder entsärbt
worden ist, seht man 1,5 g Kaliumjodid hinzu und läßt die Mischung 1 Stunde lang in einem verschlossenen Glase stehen.
Zur Bindung des ausgeschiedenen Jodes müssen für je 0,1 g
getrocknetes Ferrosulsat mindestens 5,4 ccm ½10°NormalNatriumthiosulsatlösung verdraucht werden, was einem Mindestgehalte von 30,2 Prozent Eisen entspricht (1 ccm ½10°
Normal-Natriumthiosulsatlösung = 0,005584 g Eisen, Stärkelösung als Indikator).

Flores Arnicae — Arnifablüten

Die getrockneten Jungen- und Röhrenblüten von Arnica montana Linné.

Arnikablüten sind rotgelb und haben einen schwach fünfkantigen, behaarten Fruchtknoten, an bessen oberem Ende der blaßgelbliche, borstige Pappus steht. Die Krone der Zungensblüten besigt 3 Zähnchen und 8 bis 12 Nerven. Die Antherenhälften endigen unten stumpf; das Konnektiv der Staubsblätter ist in ein dreieckiges Läppchen ausgezogen. Die Narbenlappen tragen an der Spiţe ein Büschel langer Fegehaare, an ihrer Seite je eine Leiste von kleinen Narbenpapillen.

Urnikablüten riechen schwach würzig und schmecken etwas bitter.

Der Fruchtknoten ist mit aufwärts gerichteten, aus 2 seitlich verbundenen Zellen bestehenden Haaren und mit Kompositen-Drüsenhaaren besetzt. Die Fruchtknotenwand enthält an der Außenseite der Faserschicht braune bis schwarze Sinlagerungen von Phytomelan. Die Spidermiszellen der Pappusborsten sind auf der Innenseite der Borsten häusig flach, im übrigen aber in auswärts gerichtete Spizen ausgezogen. Die Blumenkrone der Jungen- und Röhrenblüten ist außer mit Kompositen-Drüsenhaaren mit langen, mehrzelligen, einreihigen, spiz endenden Haaren reichlich versehen. Die Exine der kugeligen Pollenkörner ist mit zahlreichen Stacheln besetzt und mit 3 Auskrittstellen versehen.

Flores Caryophylli — Gewürznelfen Caryophylli

Gehalt mindestens 16 Prozent ätherisches Sl. Die getrockneten Blütenknospen von Jambosa caryophyllus (Sprengel) Niedenzu.

Gewärznelfen sind 12 bis 17 mm lang, von hell bis tiesbrauner Farbe und haben einen 3 bis 4 mm dicken, stielsartigen, schwach vierkantigen, sehr seinrunzeligen, oben wenig verdickten, unterständigen Fruchtknoten, in dessen oberem Teile die beiden kleinen Fruchtknotensächer liegen. Die 4 am oberen Ende des Fruchtknotens stehenden, dicken, dreieckigen Kelchblätter sind start spreizend; die 4 kreisrunden, sich dachziegelig beckenden, gelbbraunen Blumenblätter schließen zu einer Kugel von 4 bis 5 mm Durchmesser zusammen und umfassen die zahlreichen, am Außenrand eines niedrigen Walles eingefügten, eingebogenen Staubblätter und den schlanken Griffel.

Gewürznelken riechen stark eigenartig und schmecken brennend würzig. Beim Drücken des Fruchtknotens mit dem Fingernagel tritt reichlich ätherisches Öl aus. Der Duerschnitt durch den mittleren Teil des stielartigen Fruchtknotens zeigt eine kleinzellige, mit dicker Außenwand versehene Spidermis und darunter, in ein kleinzelliges Parenchym eingebettet, 2 bis 3 unregelmäßige Kreise großer, ovaler, mit ätherischem Öle gefüllter Behälter, die in geringerer Anzahl auch in allen übrigen Blütenteilen vorsommen. Nach innen liegt ein follenchymatisch verdicktes, Kalziumozalatdrusen führendes Parenchym, in dem ein Kreis von zarten, unregelmäßig konzentrischen, von vereinzelten, meist gedrungenen Fasern begleiteten Leitbündeln verläuft, die reichlich Kristallzellreihen mit Kalziumozalatdrusen enthalten. Innerhalb dieses Leitbündelringes folgt ein sehr lockeres, von großen Interzellularräumen durchzogenes Parenchym, das in der Mitte von einem dichteren, vereinzelte Leitbündel führenden Parenchymstrang abgeschlossen wird.

Gewürznelkenpulver ist dunkelbraun, färbt sich mit verbünnter Eisenchloriblösung (1+9) blauschwarz und ist gekennzeichnet durch reichliches Kollenchym, dessen Zellen nicht selten Kalziumogalatdrusen enthalten, Parenchym, diekwandige Epidermisteilchen mit vereinzelten Spaltössnungen, zahlreiche kleine gerundetztetraedrische Pollenkörner, ziemlich zahlreiche Leitbündelbruchstücke, die zarte, 4 bis $15~\mu$, meist 6~ bis 10~ μ breite, gewöhnlich spiralig verdickte Gesäße, zuweilen in Begleitung von Kristallzellreihen oder Fasern enthalten, spärsliche isolierte Fasern von schlanker bis gedrungener Gestalt und vereinzelte, durch sibröse Zellen ausgezeichnete Antherenzbruchstücke. Größere Parenchymtrümmer lassen oft noch Sekretbehälter erkennen.

Typische Steinzellen, Netz ober Treppengefäße und Einzelsfristalle (Nelkenstiele) dürfen nur ganz vereinzelt, knorrige,

vorwiegend stab- ober faserförmige Steinzellen (Mutternelken) sowie Stärkekörner aller Art dürfen nicht vorhanden sein.

1 g Gewürznelken darf nach dem Verbrennen höchstens

0,08 g Rückstand hinterlassen.

5 g Gewürznelken müssen bei der Bestimmung des ätherischen Öles mindestens 0,8 g ätherisches Öl liefern.

Flores Chamomillae — Ramillen

Gehalt mindestens 0,4 Prozent ätherisches Dl.

Die getrockneten Blütenköpschen von Matricaria chamomilla Linné.

Ramillen haben einen aus grünen, am Rande trockenhäutigen und weißen, in etwa 3 Reihen angeordneten Hochblättern bestehenden Hochkelch. Der Blütenboden ist hohl, nackt, bei jüngeren Blütenköpschen halbkugelig, bei älteren kegelförmig. Er ist mit 12 bis 18 weißen Zungenblüten, die eine dreizähnige, viernervige Krone haben, und mit zahlreichen gelben, fünsnervigen Röhrenblüten besetzt.

Kamillen riechen kräftig würzig und schmecken etwas bitter.

Im Blütenboden finden sich große schizogene Sckretbehälter, besgleichen je einer im oberen Mesophyll jedes Hüllblättchens und in den Narben. Die Blumenkronen sind mit Kompositen-Drüsenhaaren besetzt. Die deutlichen Rippen des Fruchtknotens tragen auf ihrem Scheitel lange Reihen kleiner Schleimzellen. Die Pollenkörner haben eine kurzstachelige, gekörnte Exine mit drei Austrittstellen für die Pollenschläuche.

Kamillenpulver ist gelb und gekennzeichnet durch die zahlreichen Pollenkörner, weiße und gelbe Fetzen der Blumenkronen mit kleinen, geradlinig-vieleckigen, zum Teil papillösen oder schwach welligen Epibermiszellen, durch Stücke der Antheren mit durch seine Leisten verdickten Zellwänden, durch Stücke der Fruchtknoten mit leistenförmigen Reihen schmaler Schleimzellen und mit Kompositen-Drüsenhaaren, durch das grüne Parenchym der Hüllkelchblätter, zarte Gefäßbündel, braune Sekretmassen und geringe Mengen winziger Kalziumogalatdrusen. Das Parenchym der Staubfäden und die Gefäße sind verholzt.

10 g Kamillen müssen bei der Bestimmung des ätherischen Öles mindestens 0,04 g ätherisches Öl liefern.

Flores Cinae — Zitwerblüten

Gehalt mindestens 2 Prozent Santonin.

Die getrockneten, noch geschlossenen Blütenköpschen von Artemisia eina Berg.

Das Blütenköpschen ist oval ober länglich, ungefähr 2 bis 4 mm lang und 1 bis 1,5 mm dick, gerundet-kantig, etwas höckerig, fast kahl, gelb- bis bräunlichgrün. Der Hülkelch besteht aus 12 bis 20 ovalen bis länglichen, dachziegelig angeordneten Blättchen. Diese sind mit einem farblosen, häutigen Rande und über dem Mittelnerven mit einer kielsförmigen Erhöhung versehen. Der Blütenboden ist schlank, walzenförmig und kahl. Der Hülkelch umschließt 3 bis Knöspehen von zwitterigen Röhrenblüten.

Zitwerblüten riechen eigenartig, würzig und schmecken widerlich bitter und kühlend.

Der häutige Rand der Hüllkelchblätter wird von einer einzigen Lage langgestreckter, fächerartig angeordneter, nicht oder nur schwach verholzter, sehr schmaler Zellen gebildet. Den Flügeln der Hüllblätter sind gelegentlich Santoninkristalle

aufgelagert, die im Chlorzinkjodpräparate zuerst gelb werden und dann in gelbbraune Tröpkhen übergehen. Auf der Außenseite des Mittelnerven tragen die Hüllblätter außer Spaltsöffnungen gelbliche, sitzende Kompositen-Drüsenhaare, die auß 3 bis 4 Stockwerken von je 2 Zellen bestehen, ferner spärliche, lange, gewundene, bandförmige, dünnwandige Haare, die entweder einfach sind oder einem kurzen Stiele quer aufsitzen. Das Leitbündel des Mittelnerven wird von unregelmäßigen, stark verdickten, knorrigen und schwach verholzten Fasern begleitet. Im Parenchyme der Hüllblätter und im Konnektive kommen spärliche, kleine Kalziumogalatdrusen vor. Die Pollenkörner sind 16 bis 20 μ groß, rundlich, glatt und mit 3 spaltenförmigen Austrittstellen versehen.

Zitwerblütenpulver ist gelblichgrün und färbt sich mit weingeistiger ½-Normal-Ralilauge sofort tief orange; es ist gekennzeichnet durch die zahlreichen Bruchstücke des Mittelnerven der Hüllblättehen mit den Fasern, Stückehen des häutigen Randes der Hüllblättehen, zahlreiche einzelne oder zu Häusehen vereinigte Pollenkörner, Haarbruchstücke und Rompositen-Drüsenhaare und kleinzelliges Parenchym, zum Teil mit winzigen Kalziumoxalatdrusen.

Zitwerblüten dürfen Stengelteile, Stückchen von schmallinearen, behaarten Laubblattabschnitten nur in sehr geringer Menge, sonstige Beimengungen nicht enthalten.

Zitwerblütenpulver darf feinstachelige Pollenkörner (Tanacetum), stark verholzte Zellen vom Rande der Hüllblättchen und stark verholzte Fasern (andere Artemisia-Arten) nicht enthalten.

1 g Zitwerblüten darf nach dem Verbrennen höchstens $0.1~\mathrm{g}$ Rückstand hinterlassen.

Gehaltsbestimmung. 10 g mittelfein gepulverte Zitwerblüten übergießt man in einem Arzneiglas von etwa 150 ccm Inhalt mit 100 g Benzol und läßt das Gemisch unter häufigem Umschütteln eine halbe Stunde lang stehen. Hierauf filtriert man 80 g ber Benzollösung (= 8 g Zitwerblüten) durch ein trockenes, gut bedecktes Kaltenfilter von 18 cm Durchmesser in ein Kölbchen, destilliert die Benzollösung ab und entfernt die letzten Anteile des Benzols durch Einblasen eines Luftstroms. Den Rückstand übergießt man mit 40 ccm einer Mischung von 15 g absolutem Alkohol und 85 g Wasser und erhitzt eine Viertelstunde lang am Rückflußkühler. heiße Lösung gießt man alsdann durch einen mit einem Wattebäuschehen verschlossenen Trichter in ein zweites Rölbehen und mäscht das erste Rölbehen und das Wattebäuschchen zweimal mit je 5 ccm der heißen obigen Alkoholmischung nach. Nach dem Erkalten gibt man etwa 0,1 g weißen Ton hinzu und erhitzt wiederum eine Viertelstunde lang am Rückflußkühler. Danach filtriert man die heiße Löfung burch ein glattes Kilter von 6 cm Durchmesser in ein gewogenes Kölbehen, wäscht Filter und Kölbehen dreimal mit je 5 ccm der obigen Alkoholmischung nach und läßt das Kölbchen verschlossen unter zeitweiligem, leichtem Umschwenken an einem vor Licht geschützten Orte bei etwa 15° bis 20° 24 Stunden lang stehen. Allsdann filtriert man die alkoholische Lösung, ohne auf die an den Wänden des Kölbehens haftenden Kristalle Rücksicht zu nehmen, durch ein glattes Filter von 6 cm Durchmesser, spült dieses sowie das Kölbchen dreimal mit je 2 ccm Wasser nach und trocknet beibe. Darauf wird das auf dem Filter befindliche Santonin durch Auftropfen von 5 ccm Chloroform gelöst und die Löfung in das Kölbchen zurückgegeben. Das Chloroform läßt man unter gelindem Erwärmen verdunften und trocknet den Rückstand 1 Stunde lang bei 100° . Das Gewicht des kristallinischen Rückstandes muß nach Abdition von 0,04 g mindestens 0,16 g betragen, was einem Mindestgehalte von 2 Prozent Santonin entspricht.

Flores Koso — Rosoblüten

Die nach dem Verblühen gesammelten und getrockneten, rötlichen, weiblichen Blüten von Hagenia abyssinica Gmelin.

Rosoblüten sind gestielt und am Grunde von 2 rundlichen, häutigen, netzadrigen Vorblättern umgeben. Sie haben einen behaarten, fast freiselförmigen, frugförmig vertiesten, oben durch einen Ring verengten Blütenbecher, dessen Rand zahlreiche vertümmerte Staubblätter, 2 abwechselnde, vier dis fünfgliedrige Wirtel von häutigen, netzadrigen Relchblättern und einen gleichzähligen Wirtel von sehr kleinen, lanzettlichen, weißlichen Kronenblättern trägt, die jedoch an der Oroge meist abgefallen sind. Die fast 1 cm langen, äußeren, länglichovalen Kelchblätter sind flach außgebreitet, die kaum 3 mm langen inneren, ovalen sind nach außen zu umgeschlagen und oben zusammengeneigt. Im Grunde des Blütenbechers stehen 2 Stempel, von denen sich oft einer zu einer Rüßchenanlage entwickelt hat.

Rosoblüten riechen schwach, eigenartig und schmecken etwas bitter, krazend und zusammenziehend.

Das Grundgewebe der Vor- und Kelchblätter wird von Armparenchym gebildet und enthält Kalziumogalatdrusen. Im Gewebe des Blütenbechers kommen kleine Einzelkriftalle von Kalziumogalat vor. Die Haare sind einzellige, dickwandige Borsten von verschiedener Größe, einzellige, dünnwandige Schlauchhaare, Drüsenhaare mit gekrümmtem, mehrzelligem Stiele und eiförmigem, mehrzelligem Köpschen und solche mit geradem, mehrzelligem Stiele und kugeligem, einzelligem, oft sehr großem Köpschen.

Rosoblütenpulver ist graubräunlich und gekennzeichnet durch die Bruchstücke der Vor- und Kelchblätter sowie des Blütenbechers und der Stempel, durch die verschiedenen Haare oder deren Bruchstücke, die Kristalle, und wenige, rundliche, mit 3 spaltenförmigen Austrittstellen versehene Pollenförner.

Kosoblüten bürsen nur wenige, höchstens 0,5 mm dicke Sweiglein des Blütenstandes enthalten. Sie müssen frei sein von den laubblattartigen Deckblättern und den kleinen, durch ihre pollenreichen Staubbeutel ausgezeichneten männlichen Blüten.

Rosoblütenpulver darf Gefäße von mehr als 18μ Breite nicht enthalten (derbere Afte des Blütenstandes). Bruchstücke der Antherenwände, kenntlich an den spiralig verdickten, sibrösen Zellen, dürfen nicht vorhanden sein (männliche Blüten).

 $1~{
m g}$ Rosoblüten darf nach dem Verbrennen höchstens $0,14~{
m g}$ Rückstand hinterlassen.

Flores Lavandulae — Lavendelblüten

Die vor völliger Entfaltung gesammelten, getrockneten Blüten von Lavandula spica Linné.

Der Kelch ist bläulichgrau, röhrenförmig, oben etwas erweitert, zehn bis breizehnnervig, 5 mm lang und behaart. Von den 5 Zähnen des Kelchrandes sind 4 sehr kurz, der fünfte bildet ein fast 1 mm langes, eiförmiges, stumpfes, blaues Läppchen. Die Blumenkrone ist blau und hat eine zweilappige, größere Oberlippe und eine dreilappige, kleinere Unterlippe.

Lavendelblüten riechen fräftig würzig und schmecken bitter. An Haargebilden sinden sich kleine, kegelförmige und größere, verzweigte, diekwandige, spize Deckhaare mit grobkörniger Kutikula, kleine Köpschenhaare mit kurzer Stielzelle und rundem Köpschen, vor allem am Kelche, knorrig verdickte Haare, zum Teil mit kugeliger, sezernierender Endzelle besonders an der Blumenkrone und Labiaten-Drüsenschuppen an Kelch und Krone. Die Pollenkörner sind kugelförmig und besitzen 6 schlitzförmige Austriktstellen, ihre Exine ist mit unregelmäßigen Erhöhungen oder mit einem nehförmigen Leistenwerke versehen.

Flores Malvae — Malvenblüten

Die getrockneten Blüten von Malva silvestris Linné. Der 5 mm hohe Kelch ist fünfspaltig, außen von 3 schmalen, spatelförmigen, spihen, mit ihm verwachsenen Hochblättern umgeben. Die 5 über 2 cm langen, blauen Kronenblätter sind keilförmig bis schmal umgekehrt-eiförmig, an der Spihe tief ausgerandet, am Grunde mit der Staubblattröhre verwachsen. Die Staubblattröhre trägt zahlreiche, nur je Pollensäcke besihende Antheren und umschließt den mit 10 Narbenschenkeln versehenen Griffel.

Malvenblüten sind geruchlos und schmecken schwach schleimig. An Haargebilden sinden sich einzellige Haare, sternartig geordnete Haarbüschel, Wollhaare und aus vielen Sellen aufgebaute Drüsenhaare, außerdem sind Schleimzellen und Kalziumogalatdrusen in den meisten Blütenorganen vorhanden. Die Pollenkörner sind groß, stachelig und mit zahlreichen Austrittstellen für die Pollenschläuche versehen.

Flores Sambuci — Holunderblüten

Die getrockneten Blüten von Sambucus nigra Linné.

Der unterständige Fruchtknoten der gelblichen Blüte trägt einen kurzen Griffel mit 3 Narben, 5 dreieckige Kelchblätter und eine radförmige, fünflappige Blumenkrone; auf der kurzen Blumenröhre stehen 5 mit den Kronenlappen abwechselnde Staubblätter.

Holunderblüten riechen fräftig, sie schmecken schleimig, süßlich, später etwas krazend.

Auf der Unterseite der Kelchblätter sinden sich mehrzellige Drüsenhaare sowie kleine, einzellige, kegelförmige Haare mit körniger Kutikula; die übrigen Blütenorgane sind unbehaart. Die im trockenen Zustand ellipsoidischen Pollenkörner haben 3 schlitzförmige Austrittstellen und zeigen auf der Obersläche ein seines, aus Stäbchenreihen gebildetes Nehwerk.

Flores Tiliae — Lindenblüten

Die getrockneten, grünlichgelben Blütenstände von Tilia cordata Miller und Tilia platyphyllos Scopoli.

Der Hauptachse bes Blütenstandes ist ein großes, zungenstörmiges, häutiges, nehadriges und kahles Hochblatt zur Hälfte angewachsen. Der Blütenstand von Tilia cordata wird von 5 bis 15, der von Tilia platyphyllos von 3 bis 7 Blüten gebildet. Die gelbliche Blüte hat 5 in der

Knospe klappige, leicht abfallende Kelchblätter, 5 spatelförmige, kahle Kronenblätter, 30 bis 40 Staubblätter mit fadenförmigem Stiele und gespaltenem Konnektive sowie einen oberständigen, fünffächerigen Stempel mit kurzem Griffel und fünflappiger Narbe.

Lindenblüten riechen und schmecken schwach würzig.

An Haargebilden finden sich lange, einzellige Haare, Büschelbhaare und sternförmig geordnete Haarbüschel. Ferner sind in den meisten Blütenteilen Schleimzellen und Kalziumogalatbrusen vorhanden. Die Pollenkörner zeigen 3 Austrittstellen und sind fein punktiert.

Flores Verbasci — Wollblumen

Die getrockneten, goldgelben Blumenfronen mit den ihnen aufsitzenden Staubblättern von Verbascum phlomoides Linné und Verbascum thapsiforme Schrader.

Die Krone ist 1,5 bis 2 cm breit und hat eine kurze Röhre und einen ungleich fünflappigen Saum. Mit den Kronenlappen wechseln 5 Staubblätter ab. Die beiden neben dem größten Lappen stehenden Staubblätter sind kahl, die übrigen, deren Anthere ihrem Stiele quer aufgesetzt ist, sind behaart.

Wollblumen riechen kräftig eigenartig.

Die Blumenkrone ist mit großen Sternhaaren, beren Strahlenwirtel meist in mehreren Absähen übereinanderstehen, und mit Drüsenhaaren besetzt. Die Haare der Staubblätter sind einzellig und keulenförmig. Die Pollenkörner haben eine feinkörnige Exine und drei Austrittstellen für die Pollenschläuche.

Wollblumen find sorgfältig getrocknet in gut verschlossenen Gefäßen aufzubewahren.

Folia Althaeae — Eibischblätter

Die getrockneten Laubblätter von Althaea officinalis Linné.

Die Spreite ist bis 10 cm lang, rundlich-elliptisch, dreibis fünflappig, meist mit herzförmigem, seltener gerade abgeschnittenem oder keilförmigem Grunde, zekerbt oder gesägt und auf beiden Seiten dicht behaart. Der Stiel der Blätter ist kürzer als die Spreite.

Eibischblätter sind geruchlos und schmecken fabe, schleimig.

Die obere Spidermis besteht aus großen, oft nahezu isodiametrischen Zellen mit schwach welligen Seitenwänden, die untere aus schmaleren Zellen mit start welligen Seitenwänden; beide führen Spaltössnungen mit 3 Nebenzellen, von denen die eine meist merklich kleiner ist als die beiden anderen; beide enthalten Schleimzellen und tragen gleichartige Haare, nämlich zahlreiche, dickwandige einzellige, zu meist fünfbis achtgliedrigen Büscheln geordnete Haare, deren Basis verholzt und grob getüpfelt ist, spärliche einfache Haare und kurz gestielte Köpschenhaare, deren Köpschen durch Querz und Längswände in meist 6 Zellen geteilt ist. Das Mesophyll besteht aus 1 bis 2 Palisadenschichten und einem Schwammgewebe aus ellipsoidischen Zellen und enthält Schleimzellen und Kalziumzogalatdrusen.

Sibischblätterpulver ist grün und gekennzeichnet durch die zahlreichen Bruchstücke der Büschelhaare mit verholzter und grob getüpfelter Basis, Spidermissehen, Mesophyllbruchstücke, Ralziumogalatdrusen, spärliche Drüsenhaare und die im Tuschepräparate reichlich sich bildenden Schleimkugeln.

Sibischblätter dürfen nicht von Pilzen befallen sein. Sibischblätterpulver darf Leleutosporen (Puccinia malvacearum) nicht oder nur vereinzelt enthalten.

 $1\,\mathrm{g}$ Eibischblätter darf nach dem Verbrennen höchstens $0,16\,\mathrm{g}$ Rückstand hinterlassen.

Folia Belladonnae — Tollfirschenblätter Folium Belladonnae P. I.

Gehalt mindestens 0,3 Prozent Hyoszhamin $(C_{17}H_{23}O_3N,$ Mol.-Sew. 289,2).

Die zur Blütezeit gesammelten und getrockneten Laubblätter von Atropa belladonna *Linné*.

Tollkirschenblätter sind bis über 20 cm lang, bis 10 cm breit, eiförmig, am oberen Ende zugespitt, nach unten in den kurzen halbstielrunden Blattstiel verschmälert, ganzrandig, siedernervig, dünn und brüchig, sast kahl, oberseits bräunlichgrün, unterseits graugrün.

Tollkirschenblätter riechen schwach betäubend und schmecken etwas bitter.

Die Epidermiszellen der Oberseite sind schwach, die der Unterseite stark welligebuchtig, die Kutikula der Oberseite zeigt deutliche, wellige Falten. Spaltöffnungen mit meist 3 Nebenzellen, von denen eine meist merklich kleiner ist, sinden sich auf beiden Seiten, jedoch reichlicher auf der Unterseite. Im Schwammparenchyme, vornehmlich dicht unter der einreihigen Palisadenschicht, und im Gewebe der Nerven kommen Kristallsandzellen vor. Die besonders auf der Unterseite an den Nerven vorhandenen Haare sind teils lange, einsache, bünnwandige, schlafse, glatte, mehrzellige Deckhaare, teils

Drüsenhaare mit einzelligem, rundem Köpfchen auf langem, in der Regel mehrzelligem Stiele, teils Drüsenhaare mit furzem Stiele und kolbenförmigem, meist gekrümmtem Köpfschen, das aus 4 bis 6 in 2 Reihen angeordneten Zellen besteht.

Das ohne Rückstand zu bereitende Tollkirschenblätterpulver ist grün und gekennzeichnet durch Stückehen der Epidermis mit den Spaltöffnungen und Kutikularfalten, zahlreiche gründ Bruchstücke des Mesophylls und farblose der Nerven und des Stieles, wenige Bruchstücke der glatten Haare, wenige Drüsenköpschen und Kristallsandzellen.

Tollfirschenblätter bürfen Stengel, Blüten und Früchte der Tollfirsche sowie Blätter mit grob oder sein gezähntem, gesägtem oder außgeschweiftem Rande oder mit stärkerer Behaarung nicht enthalten.

Tollfirschenblätterpulver darf verholzte Fasern, große, wellig begrenzte, dickwandige Zellen der Samenschale, geradslinigsvieleckige Epidermiszellen, besonders solche mit geskräuselter Kutikula, starre dickwandige Haare, Drüsenhaare mit zweizelligem Köpschen und einzelligem Stielchen, Kalziumsogalatdrusen und Kalziumogalatraphiden nicht enthalten (Blätter von Ailanthus, Phytolacca, Plantago, Stengel und Blüten der Tollfirsche und andere Beimengungen).

1 g Tollfürschenblätter darf nach dem Verbrennen höchstens 0,15 g Rückstand hinterlassen.

Gehaltsbestimmung. 10 g sein gepulverte Tollsirschenblätter übergießt man in einem Arzneiglas von 250 ccm Inhalt mit 100 g Ather sowie nach frästigem Umschüfteln mit 7 g Ammoniakslässigkeit und läßt das Gemisch unter häusigem, frästigem Umschütteln 1 Stunde lang stehen. Nach dem Absetzen gießt man die ätherische Lösung durch ein Wattebäuschen in ein Arzneiglas von 150 ccm Inhalt, gibt 1 g Talk und nach 3 Minuten langem Schütteln 5 ccm Wasser hinzu. Nachdem man das Gemisch 3 Minuten lang durchgeschüttelt hat, läßt man es bis zur vollständigen Klärung stehen, filtriert 50 g der ätherischen Lösung (= 5 g Tollfirschenblätter) durch ein trockenes, gut bedecktes Filter in ein Kölbehen und destilliert etwa zwei Drittel des Athers ab. Den erkalteten Rückstand bringt man in einen Scheidetrichter, spült das Kölbchen dreimal mit je 5 ccm Ather nach und gibt 5 ccm ¹/10° Normal-Salzfäure und 5 ccm Wasser hinzu. Hierauf schüttelt man 3 Minuten lang kräftig, läßt die salzsaure Lösung nach vollständiger Klärung in ein Kölbchen abfließen und wiederholt das Ausschütteln noch dreimal in derselben Weise mit je 5 ccm Wasser. Nun fest man zu der salzsauren Lösung 2 Tropfen Methylrotlösung hinzu und titriert mit 1/10°Normal-Kalilauge bis zum Farbumschlage. Hierzu bürfen höchstens 4,48 ccm 1/10-Normal-Kalilauge verbraucht werden, so daß mindestens 0,52 ccm 1/10-Normal-Salzfäure zur Sättigung des vorhandenen Hyoszhamins erforderlich sind, was einem Mindestgehalte von 0,3 Prozent Huszyamin entspricht (1 ccm 1/10-Mormal-Salzfäure = 0,02892 g Hposzpamin, Methylrot als Indifator).

Die mit Salzsäure schwach angesäuerte, titrierte Flüssigfeit wird in einem Scheibetrichter mit Ather ausgeschüttelt,
die abgelassene wässerige Schicht bis zur schwach alkalischen Reaktion mit Ammoniakslüssigkeit versetzt und wiederum im Scheidetrichter mit Ather ausgeschüttelt. Der nach dem Verdunsten der zweiten ätherischen Lösung erhaltene Rückstand muß nach dem Abdampsen mit 5 Tropsen rauchender Salpetersäure und nach dem Erkalten beim Übergießen mit weingeistiger Kalilauge eine violette Färbung annehmen.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,2 g. Größte Tagesgabe 0,6 g.

Folia Digitalis — Fingerhutblätter

Fingerhutblätter muffen den amtlich vorgeschriebenen, pharmakologisch ermittelten Wirkungswert ausweisen.

Die getrockneten und grob gepulverten Laubblätter von Digitalis purpurea Linné.

Fingerhutblätter riechen schwach eigenartig und schmecken widerlich bitter.

Fingerhutblätter sind rein- bis mattgrün und gekennzeichnet durch zahlreiche Teilchen, die Duerschnitt- oder meist Flächenbilder der Blätter darbieten, sowie durch seinste Selltrümmer, Haarbruchstücke und unregelmäßige oder verzerrte Stücke des Gewebes des Blattstiels, der Nerven und der Blattsläche. Die Duerschnittansichten zeigen im Mesophyll eine fast stets einreihige Palisadenschicht und mehrere Neihen von Schwammgewebezellen. Die Flächenansichten lassen entweder die obere, keine oder wenige Spaltöffnungen enthaltende Epidermis aus Zellen mit schwach welligen oder nahezu geraden Seitenwänden oder die untere, mit vielen Spaltöffnungen versehene Epidermis aus Zellen mit stark welligen Seitenwänden erkennen. Der oberen Epidermis sitzen die etwa 20, höchstens bis 30 μ weiten Palisadenzellen,

der unteren die kleinen, kurzarmigen Schwammgewebezellen an. Die Spaltöffnungen sind von 3 bis 7, meist 4 Nebenzellen umgeben. Beide Epidermen tragen, besonders längs der Nerven, mit spizer, stumpfer oder selten birnförmiger Endzelle versehene, meist vierzellige, dünnwandige, von meist sein punktierter Kutikula überzogene, einer geradlinigsvieleckigen, zuweilen durch eine Wand geteilten Basalzelle aufsigende Deckhaare und wenige einer sehr kleinen Spidermiszelle aufsigende Köpschenhaare mit kurzem, einzelligem Stiele und zweizelligem, selten vierzelligem Köpschen.

Fingerhutblätter bürfen Einzelfristalle, Drusen ober Kristallssand von Kalziumogalat (Hyoscyamus, Datura, Atropa), Epidermiszellen mit deutlicher, welliger Kutifularstreifung (Atropa), dickwandige Haare ober deren Bruchstücke und versholzte Fasern (andere Pflanzen mit ähnlich gesormten Blättern) nicht enthalten.

1 g Fingerhutblätter darf durch Trocknen bei 100° höch stens 0,03 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen höchstens 0,13 g Rückstand hinterlassen.

Fingerhutblätter werden in braunen, fast ganz gefüllten und gut verschlossenen Flaschen von über 2 g bis höchstens 100 g Inhalt in den Handel gebracht, die nach jedesmaligem Gebrauche durch Paraffinieren wieder zu verschließen sind. Außerdem kommen noch zugeschmolzene, braune Ampullen mit flachem Boden von 2 g Inhalt in den Handel. Der Rest angebrochener Ampullen darf nicht weiter verwendet werden.

Die Gefäße tragen eine Aufschrift, die außer der Inhaltsangabe Angaben über die Herstellungsstätte, die Kontrollnummer und die Jahreszahl der Prüfung enthält. Die Flaschen sind staatlich plombiert, die Ampullen staatlich gestempelt. Plombe oder Stempel müssen das Zeichen der amtlichen Prüfungsstelle tragen.

Werden Folia Digitalis mit einem Zusatz wie titrata oder normata verordnet, so sind Folia Digitalis abzugeben.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,2 g. Größte Tagesgabe 1,0 g.

Folia Farfarae — Huflattichblätter

Die getrockneten Laubblätter von Tussilago farfara Linné.

Huflattichblätter sind langgestielt; die Spreite ist herzförmig, spiß, mit stumpfer Grundbucht, mehr oder weniger eckig außgeschweift, in den Buchten gezähnt, 8 bis 15 cm lang, handnervig, oberseits dunkelgrün, unterseits weißfilzig.

Huflattichblätter sind fast geruch- und geschmacklos.

Beibe Epibermen enthalten Spaltöffnungen, die von 4 bis 6, seltener bis 9, gewöhnlichen Epibermiszellen umgeben sind. Die Zellen der oberen Epidermis haben gerade oder nur wenig gebogene, die der unteren stark wellige Scitenwände. Die Haare der Blattunterseite sind einreihige Gliederhaare mit sehr langer, peitschenförmiger, unregelmäßig gebogener und gewundener Endzelle; die Haarnarben der Oberseite sind von einem Kranze strahlig von ihnen ausgehender Kutikularsalten umgeben. Das Palisadengewebe besteht aus 3 bis 4 Schichten, das Schwammgewebe aus einschichtigen Platten

mauerförmigen Parenchyms, die weite Lufträume umschließen. In der Nähe der Nerven liegen schizogene Sekretbehälter. Kristalle sehlen.

Huflattichblätter bürfen Blattstücke mit 1 bis 2 Palisabenschichten, mit derbs bis dickwandigen, eins bis dreizelligen Haarstümpfen oder oberseitige Haarbasen mit mehr als 50 , w. Durchmesser und ohne strahlige Kutikularsalten nicht entshalten (Blätter von Petasitess, Lappas, Eupatorium-Arten).

Folia Hyoscyami — Bilsenkrautblätter Folium Hyoscyami P. I.

Gehalt minbestens 0.07 Prozent H108zhamin ($C_{17}H_{23}O_3N$, Mol.-Gew. 289.2).

Die getrockneten Laubblätter von Hyoscyamus niger Linné. Bilsenkrautblätter sind matt graugrün, beiderseits reichlich behaart, siedernervig, mit heller und breiter Mittelrippe versehen, gestielt oder ungestielt. Die gestielten Blätter sind meist groß, bis 30 cm lang und bis 10 cm breit, länglicheiförmig, in den Blattstiel verschmälert, am Nande tief oder flach gezähnt, selten ganzrandig oder fast buchtig-siederspaltig. Die ungestielten Blätter sind kleiner und haben eine etwa 5 bis 15 cm lange, im Umriß eiförmige, buchtigsiederspaltige, beiderseits 1 bis 4 spize, zahnförmige Lappen tragende Spreite.

Bilsenkrautblätter riechen betäubend und schmecken etwas bitter und scharf.

Die Epidermiszellen der Ober- und der Unterseite haben wellig-buchtige Seitenwände. Spaltöffnungen sind auf beiden Seiten vorhanden, reichlicher jedoch auf der Unterseite; sie

sind von meist 3 Nebenzellen umgeben, von denen eine merklich kleiner ist als die anderen. Das Mesophyll besteht aus einer einreihigen Palisadenschicht und einem Schwammgewebe, in dessen oberster, an die Palisaden grenzender Schicht sich verschieden gesormte Einzel- oder Zwillingskristalle oder Drusen von Ralziumogalat sinden. Die gleichen Kristallsormen kommen auch im parenchymatischen Gewebe der Nerven vor. Die Haare der Blätter sind meist lange, sehr dünnwandige, einfache, glatte, zwei- bis vier-, höchstens zehnzellige Gliederhaare oder langgestielte, schlasse Drüsenhaare mit ein- bis vielzelligem Köpschen. Kurze Drüsenhaare mit fugeligem oder mehrzelligem Köpschen sind spärlich vorhanden.

Bilsenkrautblätterpulver ist gelblichgrün und gekennzeichnet burch Mesophyllstücke mit Einzelkristallen ober meist einsachen 'Drusen von Kalziumogalat, Epidermissehen mit welligen Zellen und Spaltöffnungen mit meist 3 Nebenzellen und die Bruchstücke der glatten, zartwandigen Haare.

Bilsenkrautblätter dürfen Stengel, Blüten und Früchte nicht enthalten.

Vilsenkrautblätterpulver darf Fasern, grobe Gefäße, Pollenförner, kleinzelliges Gewebe der Blütenteile und die etwa $150\,\mu$ breiten, mit welligen, dicken, gelben, nicht verholzten Wänden versehenen Zellen der Samenschale nicht enthalten.

1 g Vilsenfrautblätter darf nach dem Verbrennen höchstens 0,3 g Kückstand hinterlassen.

Gehaltsbestimmung. 20 g sein gepulverte Bilsenstrautblätter übergießt man in einem Arzneiglas von 250 ccm Inhalt mit 100 g Ather sowie nach frästigem Umschütteln mit 7 g Ammoniakslüssigkeit und läßt das Gemisch unter häufigem Umschütteln 1 Stunde lang stehen. Nach dem Abs

setzen gießt man die ätherische Lösung durch ein Wattebäuschchen in ein Arzneiglas von 150 ccm Inhalt, gibt 1 g Talk und nach 3 Minuten langem Schütteln 5 ccm Waffer hinzu. Nachdem man das Gemisch 3 Minuten lang durchgeschüttelt hat, läßt man es bis zur vollständigen Klärung stehen, filtriert 50 g ber ätherischen Lösung (= 10 g Bilsenkrautblätter) burch ein trockenes, gut bedecktes Filter in ein Kölbchen und bestilliert etwa zwei Drittel des Athers ab. Den erkalteten Rückstand bringt man in einen Scheibetrichter, spült das Kölbchen breimal mit je 5 ccm Ather nach und gibt 5 ccm 1/102 Normal Salzfäure und 5 com Waffer hinzu. Hierauf schüttelt man 3 Minuten lang kräftig, läßt die falzsaure Lösung nach vollständiger Klärung in ein Kölbchen abfließen und wiederholt das Ausschütteln noch dreimal in derselben Weise mit je 5 ccm Wasser. Nun setzt man zu der salzsauren Lösung 2 Tropfen Methylrotlösung hinzu und titriert mit 1/10°Normal-Kalilauge bis zum Farbumschlage. Hierzu dürfen höchstens 4,76 ccm 1/10-Normal-Kalilange verbrancht werden, so daß mindestens 0,24 ccm 1/10°Normal-Salzsäure zur Sättigung des vorhandenen Hyoszhamins erforderlich find, was einem Mindestgehalte von 0,07 Prozent Hvoszyamin entspricht (1 cem 1/10 Normal Salzfäure = 0,02892 g Hoszbamin, Methylrot als Judikator).

Die mit Salzfäure schwach angefäuerte, titrierte Flüssigkeit wird in einem Scheidetrichter mit Ather ausgeschüttelt, die abgelassene wässerige Schicht bis zur schwach alkalischen Reaktion mit Ammoniakslüssigkeit versetzt und wiederum im Scheidetrichter mit Ather ausgeschüttelt. Der nach dem Verdunsten der zweiten ätherischen Lösung erhaltene Rückstand muß nach dem Abdampsen mit 5 Tropsen rauchender Salpeterfäure und nach dem Erkalten beim Abergießen mit weingeistiger Kalilauge eine violette Färbung annehmen.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,4 g. Größte Tagesgabe 1,2 g.

Folia Juglandis — Walnußblätter

Die getrockneten Fiederblättehen von Juglans regia Linné. Walnußblätter sind grün, länglich-eisörmig, zugespist, ganz-randig, 6 bis 15 cm lang, 3 bis 7 cm breit und haben beiderseits des Mittelnerven meist je 12 unterseits gleichmäßig stark hervortretende Seitennerven erster Ordnung, die durch ungefähr rechtwinklig auf ihnen stehende, fast geradlinige, kaum hervortretende Seitennerven zweiter Ordnung verbunden sind.

Walnußblätter riechen schwach würzig und schmecken etwas krabend.

Die obere Epibermis besteht aus Zellen mit sast geraden bis schwach welligen Seitenwänden, die untere aus Zellen mit meist stärker welligen, oft aber auch sast geraden Seitenwänden; nur die untere Epibermis führt Spaltöffnungen. Die Behaarung besteht aus Drüsenhärchen mit eine dis viere, meist zweizelligem Stiele und meist zweiz, seltener vierzelligem Köpschen, spärlichen, meist etwas in die Blattsläche eingesensten, großen Drüsenschuppen mit flacher Stielzelle und vielzzelligem, unter der abgehobenen Kutikula reichlich Sekret führendem Kopse, endlich spärlichen, einzelligen, meist büschelig gestellten, dickwandigen, glatten, hinfälligen Deckhaaren in den Aberwinkeln. Im Mesophylle besinden sich 2 dis 3 Palisadensschichten und ein schmales Schwammgewebe aus gespreizts

armigen Zellen; besonders die Palisadenschichten enthalten ziemlich reichlich Kalziumogalatdrusen von sehr verschiedener, bisweilen 50 μ weit überschreitender Größe. Die stärkeren Nerven führen derbe, in parenchymatisches Grundgewebe eingebettete Gefäßbündelstränge und als mechanisches Gewebe subepidermales Kollenchym.

Walnußblätterpulver ist grün und gekennzeichnet durch die Feizen der spaltöffnungsfreien oberen und der spaltöffnungs-haltigen unteren Epidermis, Stücke des Mesophylls, zahlreiche Ralziumogalatdrusen verschiedener Größe, spärliche Drüsen- und Deckhaare, farbloses, rundliches Parenchym und Kollenchymstränge. Es liefert zitronengelbe, kristallinische Mikrosublimate.

 $1\,\mathrm{g}$ Walnußblätter darf nach dem Verbrennen höchstens $0.1\,\mathrm{g}$ Rückstand hinterlassen.

Folia Malyae — Malvenblätter

Die getrockneten Laubblätter von Malva silvestris Linné und Malva neglecta Wallroth.

Malvenblätter sind grün, langgestielt, ihre Spreiten handnervig, rundlich, fünf- bis siebenlappig, ungleich geserbt bis gesägt, schwach behaart. Die Blätter von Malva silvestris sind am Grunde flach herzförmig, bisweilen gestuht, gewöhnlich 7 bis 11 cm lang und 12 bis 15 cm breit, schwach gesappt, die von Malva neglecta nierenförmig oder tief herzförmig eingeschnitten, bis 8 cm lang und ebenso breit, tieser gesappt.

Malvenblätter sind geruchlos und schmecken fade, schleimig. Die obere Spidermis besteht aus vieleckigen Zellen mit fast geraden oder wenig welligen Seitenwänden, die untere aus zarteren Zellen mit stark welligen Seitenwänden; beide enthalten Schleimzellen und führen Spaltöffnungen mit meist

3 Nebenzellen, von benen eine gewöhnlich merklich kleiner ist als die beiden anderen. Die Behaarung besteht aus meist kleinen Gewebepolstern aussigenden, dickwandigen, einzelligen, zu zweis dis sechsgliedrigen Büscheln geordneten Haaren, deren Basis getüpfelt und schwach verholzt ist, aus einzelligen, meist etwas gekrümmten, spizen, dickwandigen Einzelhaaren und sizenden oder kurzgestielten Köpschenhaaren, deren Köpschen durch Duers und Längswände in 4 bis 10 Zellen geteilt ist. Malva silvestris hat vorzugsweise Haarbüschel, Malva neglecta hauptsächlich Einzelhaare. Das Mesophyll besteht aus einer Palisadenschicht und einem Schwammgewebe aus kleinen, ellipsoidischen Zellen und enthält Schleimzellen und Kalziumogalatdrusen.

Malvenblätterpulver ist grün und gekennzeichnet durch die Bruchstücke der Haare, Spidermissehen, farbloses Gewebe der Stiele und Nerven, Stücke des Mesophylls, spärliche Kalziumoralatdrusen und die im Tuschepräparate reichlich sich bildenden Schleimfugeln.

Malvenblätter dürfen nicht von Pilzen befallen sein. Malvenblätterpulver darf mehrzellige Haare (Xanthium strumarium) nicht, Teleutosporen (Puccinia malvacearum) nicht oder nur vereinzelt enthalten.

1 g Malvenblätter darf nach dem Verbrennen höchstens 0,17 g Rückstand hinterlassen.

Folia Melissae — Melissenblätter

Die getrockneten Laubblätter angebauter Pflanzen von Melissa officinalis Linné.

Melissenblätter sind langgestielt und haben eine 3 bis 5 cm lange und bis 3 cm breite, dünne, oberseits sattgrüne, unterseits hellere, ei- oder herzförmige, stumpf gesägte, locker behaarte Spreite.

Melissenblätter riechen zitronenähnlich und schmecken würzig. Die obere Epidermis besteht aus aroken, ziemlich derbwandigen Rellen mit meist nur schwach welligen Seitenwänden, die untere aus kleineren Zellen mit stark welligbuchtigen Seitenwänden. Spaltöffnungen finden sich nur in ber unteren Epidermis und find von 2 ihre Pole umfassenden Nebenzellen umgeben. Die Behaarung besteht aus einzelligen, sehr kurzen, breitkegel- ober zahnförmigen Haaren mit feinförnig rauher Rutikula, hauptfächlich auf der Oberseite des Blattes vorkommenden zwei- bis sechszelligen Haaren mit furz-längsgestrichelter Kutikula, kleinen Drüsenhaaren mit ein- bis zweizelligem Köpfchen und selten mehr als einzelligem Stiele und aus großen, in die Epidermis eingesenkten, glänzenden Labiaten-Drüfenschuppen. Das Mesophyll enthält eine Reihe langer Palifadenzellen und ein ziemlich schmales, lockeres Schwammgewebe.

Melissenblätterpulver ist grün und gekennzeichnet durch zahlreiche grüne Mesophyllstücke, Stücke der beiden Epidermen, zahlreiche kurze, zahnförmige Haare und Bruchstücke der mehrzelligen, derbwandigen Deckhaare.

Melissenblätterpulver darf Kalziumogalatkristalle nicht enthalten.

1 g Melissenblätter darf nach dem Verbrennen höchstens 0,14 g Kückstand hinterlassen.

Folia Menthae piperitae — Pfefferminzblätter

Gehalt mindestens 0,7 Prozent ätherisches Öl.

Die getrockneten Laubblätter des von *Linné* Mentha piperita genannten Bastardes zwischen Mentha viridis *Linne* und Mentha aquatica *Linné*.

Die 0,5 bis 1 cm lang gestielte Spreite ist 3 bis 7 cm lang, ei-lanzettlich spih, ungleich scharf gesägt und schwach behaart.

Pfefferminzblätter riechen kräftig, eigenartig, schmecken brennend würzig und haben einen angenehmen, kühlenden Nachgeschmack.

Die obere Epibermis ist spaltöffnungsfrei und besteht aus großen Zellen mit welligen Seitenwänden, die untere aus kleineren, stärker welligen Zellen und enthält zahlreiche Spaltböffnungen mit 2 ihre Pole umfassenden Nebenzellen. Besonders auf der Unterseite und hier vornehmlich auf den Nerven sinden sich lange, dünne, sechs dis achtzellige, mit kurz-längsstreisiger Kutikula verschene und kurze, wenigzellige, spihe Gliederhaare, auf der Blattsläche kurze, wenigzellige Hare mit kugeliger Endzelle und, in die Epidermis mehr oder weniger tief eingesenkt, großen Labiaten-Drüsenschuppen. Das Mesophyll besteht aus einer Palisadenschicht und einem Schwammgewebe aus kurzarmigen Zellen. Den Nerven und dem Blattstiel sehlen verholzte Fasern, dem ganzen Blatte Kristalle.

Pfefferminzblätterpulver ist grün und gekennzeichnet durch Feizen der beiden Epidermen mit gelegentlich unversehrten Drüsenschuppen, Bruchstücke des Mesophylls, der faserfreien Verven und der Haare.

Pfeffermingblätter burfen Stengelteile nicht enthalten.

Pfefferminzblätterpulver darf im Phlorogluzin-Salzfäurepräparat außer den zarten Spiralgefäßen keine rot gefärbten Teilchen ausweisen (Stengelteile).

1 g Pfefferminzblätter darf nach dem Verbrennen höchstens 0,12 g Kückstand hinterlassen.

10 g Pfefferminzblätter müssen bei der Bestimmung des ätherischen Dies mindestens 0,07 g ätherisches Dl liefern.

Folia Salviae — Salbeiblätter

Gehalt mindestens 1,5 Prozent ätherisches Öl.

Die getrockneten Laubblätter von Salvia officinalis Linne Salbeiblätter sind in der Gestalt und in den Ausmessungen sehr wechselnd, grünlich bis silbergrau gestielt, meist eiförmig oder länglich, 3 bis 8 cm lang, 1 bis 4 cm breit, sein gekerbt, mehr oder weniger dicht behaart oder silzig, mit sehr dichtem, auf der Oberseite tief eingesenktem, auf der Unterseite stark hervortretendem Nervennetze versehen.

Salbeiblätter riechen kräftig und streng würzig und schmecken würzig und bitter.

Die Zellen der oberen Spidermis haben nicht oder nur wenig wellige, die der unteren mäßig gewellte Seitenwände. Beide Spidermen enthalten Spaltöffnungen mit 2 ihre Pole umfassenden Nebenzellen und tragen gleiche Haarformen, doch ist meist die untere Spidermis stärker behaart. Die Ockshaare sind meist zweis dis fünfzellig, derbwandig, spih, oft gebogen dis hakig gekrümmt, seltener sast gerade oder stark gewunden und durcheinandergewirrt, meist von einer körnigen Kutikula überzogen, seltener glatt. Ferner sinden sich Köpschenhaare mit eins dis zweizelligem Köpschen, die mit eins dis vierzelligem Stielchen den Spidermiszellen aufsihen, und meist sehr zahlreichen Labiatens Drüsenschuppen. Das Mesophyll besteht auß einem meist zweireihigen Palisadengewebe und einem mäßig lockeren Schwammgewebe auß nur kurzarmigen Zellen.

Salbeiblätterpulver ist grün und gekennzeichnet durch die sehr reichlichen Bruchstücke der Deckhaare und des Mesophylls und durch die Epidermiszellen der Ober- und Unterseite des Blattes.

Salbeiblätter dürfen dunkelgrüne, erheblich größere oder am Grunde herzförmige oder mit Sternhaaren besetzte Blätter nicht enthalten (andere Salvia- und Phlomis-Arten).

Salbeiblätterpulver darf einzellige, breitkegelförmige Haare oder Sternhaare nicht enthalten (andere Salvia- und Phlomis- Arten).

1 g Salbeiblätter darf nach dem Verbrennen höchstens 0,08 g Rückstand hinterlassen.

10 g Salbeiblätter müssen bei der Bestimmung des ätherischen Öles mindestens 0,15 g ätherisches Öl liefern.

Folia Sennae — Sennesblätter

Die getrockneten Blättchen ber paarig gesiederten Laubblätter von Cassia angustifolia Vahl und Cassia acutifolia Delile.

Sennesblätter sind beiderseits hellgrün, bis über 5 cm lang, bis über 2 cm breit, kurz gestielt, lanzettlich, schwach behaart, am oberen Ende zugespitt und mit einem kurzen Stachelspitchen versehen, am Grunde etwas ungleichhälftig.

Sennesblätter riechen schwach eigenartig und schmecken anfangs süßlich, später bitter und krazend.

Die Spidermis beider Seiten besteht aus vieleckigen, geradmandigen, teilweise schleimführenden Zellen und zeigt keine deutliche Kutikularstreisung. Sie trägt bis 260 μ lange, einzellige, dickwandige, meist gekrümmte Haare mit warzigrauher Kutikula und enthält Spaltöffnungen mit meist zwei zum Spalte parallelen Nebenzellen, die länger als die Schließzellen zu sein pslegen. Unter beiden Spidermen liegt je eine Schicht

von Palisadenzellen; die Mittelschicht des Mesophylls besteht aus rundlichen Sellen, die teilweise Kalziumogalatdrusen führen. Die Leitbündel der Nerven sind von Kristallzellreihen mit Einzelkristallen von Kalziumogalat und von Bündeln furzendigender Fasern begleitet.

Sennesblätterpulver ist gelblichgrün und gekennzeichnet durch geradlinig-vieleckige Spidermiszellen, einzellige Haare mit warzig-rauher Kutikula, Spaltöffnungen mit 2 Nebenzellen, grünes Mesophyllgewebe, Faserbündel mit dichtem Belage von Einzelfristallen und Stückhen von Spiralgefäßen.

Sennesblätterpulver darf dick- oder dünnwandige, mehrzellige Haare, Epidermiszellen mit welligen Seitenwänden, Epidermisfehen mit deutlicher Autikularstreifung oder kräuselung, papillöse Epidermiszellen und braune Sekretklumpen nicht enthalten (Vlätter von Solenostemma, Colutea, Thephrosia, Coriaria, Coronilla, Ailanthus-Arten u. a.). In einem mit 80prozentiger Schweselsäure hergestellten Präparate dürsen nur grüne und bräunliche, jedoch keine tief karmesinvot gefärbten Teilchen zu erkennen sein (Cassia auriculata).

0,5 g gepulverte Sennesblätter werden mit 10 ccm weingeistiger Kalilauge einige Minuten lang gekocht, dann mit
10 ccm Wasser versetzt und filtriert. Nach schwachem Ansänern mit Salzsäure wird das Filtrat mit der doppelten
Naummenge Benzol ausgeschüttelt. Werden 5 ccm des klar
abgehobenen Benzols mit der gleichen Kaummenge Ammoniakflüssigkeit durchgeschüttelt, so muß sich diese deutlich rot färben.

1 g Sennesblätter darf nach dem Verbrennen höchstens 0,12 g Rückstand hinterlassen.

Folia Stramonii — Stechapfelblätter

Die zur Blütezeit gesammelten und getrockneten Laubblätter von Datura stramonium Linné.

Der lange Blattstiel ist walzig, auf der Oberseite von einer engen Furche durchzogen. Die Spreite ist höchstens 20 cm lang und bis 15 cm breit, breit- oder länglich-eiförmig, zugespitzt, am Grunde gerade abgeschnitten oder etwas keil- oder herzförmig, ungleich- oder doppeltbuchtig gezähnt, lebhaft grün, glatt, dünn und brüchig, fast kahl und wird zu beiden Seiten des Mittelnerven von 3 bis 5 stärkeren Seitennerven durchlausen.

Stechapfelblätter riechen schwach betäubend und schmecken bitterlich und salzig.

Die Epidermiszellen der Oberseite sind schwach, die der Unterseite stark wellig-buchtig. Spaltössnungen sinden sich auf beiden Seiten, jedoch reichlicher auf der Unterseite; sie haben meist 3 Nebenzellen, von denen eine merklich kleiner ist als die anderen, seltener sind 4 oder 5 Nebenzellen vorhanden. Das Mesophyll besteht aus einer Neihe langer Palisaden und einem Schwammgewebe aus in den unteren Lagen deutlich armigen Zellen, in dessen oberster, an die Palisaden grenzender Schicht sich fast in jeder Zelle eine Kalziumozalatdruse besindet. Im Gewebe der Nerven sinden sich Zellen mit Einzelkristallen und Kristallsand von Kalziumozalat. Die besonders den Nerven der Unterseite ansihenden Haare sind meist mehrzellige, oft sichelssörmig gekrümmte Deckhaare mit warziger Kutikula, seltener Drüsenhaare mit langen Stiele und kugeligem, einzelligem Köpschen, oder solche mit

kurzem, in der Regel einzelligem, gekrümmtem Stiele und umgekehrt-kegelförmigem, mehrzelligem Köpfchen.

Stechapfelblätterpulver ist grün und gekennzeichnet durch Epidermisstücken mit den Spaltöffnungen, Bruchstücke der Deckhaare mit warziger Kutikula, grüne Mesophyllteile und große Mengen von Kalziumogalatdrusen, die in den größeren Mesophyllstücken in einer zusammenhängenden Schicht liegen.

Stechapfelblätterpulver darf abweichend geformte Epidermißzellen, glatte Deckhaare, über $25~\mu$ weite Gefäße und unter den größeren Pulverteilchen fristallfreie Mesophyllstücke nicht enthalten (Stengelteile, Blätter von Solanumz, Lactucaz, Xanthiumzlrten u. a.).

1 g Stechapfelblätter darf nach dem Verbrennen höchstens 0,2 g Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,2 g. Größte Eagesgabe 0,6 g.

Folia Stramonii nitrata — Afthmakraut

Fein zerschnittene Stechapfelblätter	600	Teile
Raliumfarbonat	1	Teil
Raliumchlorat	4	Teile
Raliumnitrat	200	Teile
Waffer	400	Teile.

Die Stechapfelblätter werden mit der heißen Lösung der Salze in dem Wasser gleichmäßig durchfeuchtet und bei gelinder Wärme getrocknet.

Vorsichtig aufzubewahren.

Folia Trifolii fibrini — Bitterflee

Die getrockneten Laubblätter von Menyanthes trifoliata Linné.

Der Stiel der dreizähligen Blätter ist drehrund, bis 10 cm lang und bis 5 mm dick, die 3 bis 10 cm langen und 2 bis 5 cm breiten, kahlen, sitzenden oder fast ungestielten Blättehen sind verkehrt-eisörmig, verkehrt-lanzettlich oder elliptisch, am Grunde keilförmig, schwach ausgeschweist und in den Buchten mit verdickten Stellen versehen und haben einen nur unterseits hervortretenden, rasch an Breite ab-nehmenden Mittelnerven.

Bitterflee ist geruchlos und schmeckt stark bitter.

Die obere Epidermis besteht aus geradlinig-vieleckigen, die untere aus wellig-duchtigen Zellen; beide enthalten Spaltsöffnungen, die von meist 4 gewöhnlichen Epidermiszellen umgeben sind, und zeigen strahlige Rutikularstreisung. Das Mesophyll besteht aus 1 bis 4 Schichten kurzer Palisadenzellen und einem etwas dickeren, weitlückigen Schwammgewebe aus meist kurzarmigen Zellen. Die Leitbündel der Spreite und des Blattstiels sind von Parenchymscheiden umgeben; sie sind im Blattstiel zu 6 bis 12 im Kreise in ein Grundgewebe gelagert, das aus einschichtigen, weite Interzellularräume umschließenden Parenchymplatten besteht. Die Epidermis trägt beiderseits nur Haarnarben. Fasern und Kristalle sehlen.

Bitterkleepulver ist lebhaft grün und gekennzeichnet durch Epidermisfehen, Stücke des Mesophhills, der Nerven und des Blattstiels und durch das Fehlen von verholzten Fasern und von Kristallen.

Folia Uvae Ursi — Bärentraubenblätter

Die getrockneten Laubblätter von Arctostaphylos uva ursi (Linné) Sprengel.

Bärentraubenblätter sind kurzgestielt, 1,2 bis 2,5 cm lang und 0,8 bis 1,2 cm breit, spatelförmig, selten umgekehrteiförmig, ganzrandig, mit kaum zurückgebogenem Nande, steif, brüchig, oberseits dunkelgrün, meist glänzend, mit vertiestem Nervenneze, unterseits blaßgrün mit dunklerer, schwach hervortretender Nervatur. Das obere Ende der Blätter ist abgerundet oder läuft in ein kurzes, zurückgebogenes Spischen aus.

Bärentraubenblätter sind geruchlos und schmecken zusammenziehend und schwach bitter, später etwas süßlich.

Die Spibermis der Ober- und Unterseite besteht auß Zellen, die, von oben gesehen, vieleckig und geradwandig erscheinen. Die nur auf der Unterseite des Blattes vorkommenden Spaltössenungen sind breit-vval, dis etwa 50 μ lang, 40 μ breit, und von einem Kranze gewöhnlicher Spidermiszellen umgeben. Das Mesophyll besteht auß 3 dis 4 Lagen kurzer Palisadenzellen, die nach unten allmählich in lockeres Schwammparenchym auß kurzarmigen Zellen übergehen. Die Sekundärnerven enthalten einen Strang dickwandiger Fasern. In den dickwandigen, chlorophyllsreien Zellen, die daß Leitbündel der Nerven begleiten, kommen Sinzelkristalle von Kalziumvogalat und Stärkekörner vor, während daß Mesophyll frei von Kalziumvzalat ist. Die zweizelligen, dickwandigen Haare sind meist abgebrochen.

Bärentraubenblätterpulver ist grün und gekennzeichnet durch zum Teil spaltöffnungsfreie, zum Teil große Spaltöffnungen enthaltende Epidermissehen aus geradlinig-vieleckigen Sellen,

beren Außenwand häufig unregelmäßige Riffe zeigt, Stücke des Mesophylls und der Gefäßbündel, knorrige Fasern und farblose, dickwandige Parenchymzellen, bisweilen mit Einzelkristallen von Kalziumogalat und vereinzelten Stärkekörnern.

Kocht man 0,1 g zerschnittene Bärentraubenblätter oder Bärentraubenblätterpulver mit 5 ccm Wasser kurze Zeit und verssetzt das Filtrat mit wenig Ferrosulfat, so färbt sich die Flüssigkeit sofort violett, und es entsteht bald ein violetter Niederschlag.

Bärentraubenblätter dürfen Stengelstücke, Blätter von der Größe der Bärentraubenblätter, aber von krautiger Beschaffenbeit oder mit gesägtem Rande oder mit siederiger Nervatur oder mit braunen Pünktchen auf der Unterseite oder braune oder erheblich größere Blätter nicht enthalten. Bärentraubenblätterpulver darf Teilchen mit welligen Epidermizzellen, Ralziumogalatdrusen, kurze, kegelförmige, sehr stark verdickte Haare und Mesophyllzellen, die sich mit verdünnter Eisenchloridlösung (1+9) in einer halben Stunde nicht blau färben, nicht enthalten (andere Ericaceae, Buxus).

1 g Bärentraubenblätter darf nach dem Verbrennen höchstens 0,04 g Rückstand hinterlassen.

Abkochungen von Bärentraubenblättern find aus grobem Pulver herzustellen.

Formaldehyd solutus — Formaldehydlösung Formalin (E. B.)

Gehalt mindestens 35 Prozent Formaldehyd (HCHO, Mol.-Gew. 30,02).

Klare, farblose, stechend riechende, wässerige Flüssigkeit, die wechselnde Mengen Methylaskohol enthält und Lacknus-

rapier höchstens schwach rötet. Formaldehydlösung mischt sich mit Wasser oder Weingeist in jedem Verhältnis, nicht aber mit Ather.

Dichte 1,075 bis 1,086.

Formaldehydlösung hinterläßt beim Eindampfen auf dem Wasserbad eine weiße, amorphe, in Wasser nicht sosort lösliche Masse. Wird Formaldehydlösung mit Ammoniakslüssseit stark alkalisch gemacht und hierauf auf dem Wasserbad eingedampst, so verbleibt ein weißer, kristallinischer, in Wasser sehr leicht löslicher Rückstand. Formaldehydlösung scheidet aus ammoniakalischer Silberlösung allmählich metallisches Silber ab. Alkalische Kupfertartratlösung wird beim Erhigen mit Formaldehydlösung unter Abscheidung eines roten Niederschlags entfärbt.

Die mit 4 Teilen Wasser verdünnte Formalbehydlösung darf weder durch Silbernitratlösung (Salzsäure), noch durch Barium-nitratlösung (Schwefelsäure), noch nach Zusaß von 3 Tropfen verdünnter Essigsäure durch 3 Tropfen Natriumsulfidlösung (Schwermetallsalze) verändert werden. 1 ccm Formaldehydslösung darf nach Zusaß von 2 Tropfen Phenolphthaleinslösung zur Neutralisation höchstens 0,05 ccm Normal-Kalilauge verbrauchen (unzulässige Menge Säure).

Die beim Eindampfen von 10 g Formaldehydlösung hinterbleibende weiße Masse darf nach dem Verbrennen höchstens 0,001 g Rückstand hinterlassen.

Gehaltsbestimmung. Etwa 1 g Formaldehydlösung wird in einem Meßkölbchen von 100 ccm Inhalt, der 2,5 ccm Wasser und 2,5 ccm Normal-Kalilauge enthält, genau gewogen; das Kölbchen wird nach dem Umschütteln mit Wasser bis zur Marke gefüllt. 10 ccm dieser Lösung versetzt man

mit 50 ccm $^{1}/_{10^{2}}$ Normal-Jodlösung und fügt 20 ccm Normal-Kalilauge hinzu. Man läßt- eine Viertelstunde lang bei Zimmertemperatur stehen und fügt dann 10 ccm verdünnte Schwefelsäure zu. Hierbei müssen für je 0,1 g Formaldehhd-lösung mindestens 23,3 ccm $^{1}/_{10^{2}}$ Normal-Jodlösung verbraucht werden, so daß zur Vindung des überschüssigen Jodes höchstens 26,7 ccm $^{1}/_{10^{2}}$ Normal-Natriumthiosulfatlösung erforderlich sind, was einem Mindestgehalte von 35 Prozent Formaldehhd entspricht (1 ccm $^{1}/_{10^{2}}$ Normal-Jodlösung = 0,001501 g Formaldehhd, Stärkelösung als Indisator).

Vor Licht geschützt und bei einer Temperatur von nicht unter 9° aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Fructus Anisi — Unis

Gehalt mindestens 1,5 Prozent ätherisches Dl.

Die reifen Spaltfrüchte von Pimpinella anisum Linné, meist in ganzem Zustand, seltener in die beiden Teilfrüchte zerfallen.

Die umgekehrt-birnförmige ober breit-eiförmige, von der Seite her deutlich zusammengedrückte, bis 5 mm lange, 2,5 bis 3 mm breite, graugrünliche, seltener graubräunliche Frucht ist mit angedrückten, sehr kurzen Haaren dicht besetzt, mit 10 niedrigen, etwas helleren, geraden Rippen versehen und trägt meist noch das kurze Stielchen. Die Jugenseite der Leilfrüchte ist sast flach; sie zeigt eine helle Mittellinie und beiderseits von dieser je einen dunkeln Sekretgang.

Anis riecht kräftig würzig und schmeckt stark würzig und zugleich süß.

Die Fruchtwandepidermis ist mit zahlreichen kurzen, ein-, felten zweizelligen, stumpfen, meist engen, dickwandigen, von einer feinwarzigen Kutikula überzogenen Haaren besetzt, die vorwiegend nach der Fruchtspike zu gebogen sind. Im dünnwandigen Parenchyme der Fruchtwand verlaufen unter den mit je einem Leitbündel versehenen Rippen gewöhnlich 1 bis 2 sehr fleine, unter den Tälchen je 3 bis 5 etwas größere und auf der Fugenseite jeder Teilfrucht 2 fehr breite, schizogene Sekretgänge, die von gelbbraunem Spithele bedeckt sind. In der Nähe des größtenteils aus verholzten Fasern bestehenden Karpophors finden sich auf der Fugenfläche in der Epidermis und dem darunterliegenden Gewebe der Fruchtwand reichlich mehr oder weniger stark verdickte, reich getüpfelte Zellen. Die innere Epidermis der Fruchtwand wird aus schmalen, guergestreckten Sellen gebildet. Das Endosperm sett fich aus kleinen, berbwandigen Zellen zusammen, die neben fettem Dle reichlich Alleuronkörner mit je 1 bis 2 winzigen Kalziumogalatrosetten enthalten.

Anispulver ist grau- bis grünlichbraun und gekennzeichnet durch die zahlreichen, kurzen, rauhen, meist gekrümmten Haare, die sehr zahlreichen Bruchstücke des Endosperms, Aleuron-körner, spärliche Fasern, vereinzelte, meist schwach verdickte, verholzte, reich getüpfelte Parenchymzellen und endlich durch die in seinen Pulvern seltener, in gröberen häusiger auftretenden Gewebetrümmer mit Bruchstücken von Sekretgängen, denen oft rechtwinklig dazu gestreckte Duerzellen aufliegen.

Anis darf keine grau- bis gelbbräunlichen, flachen, nierenförmigen, 1 bis 2 mm großen Samen (Hydscyamus) und feine kahlen Umbelliserenfrüchte mit scharf eingeschnittenen braungrünen Tälchen und hellen, starken Rippen (Aethusa cynapium) oder mit wellig-gekerbten Rippen (Conium maculatum) enthalten; andere fremde Früchte und Samen, Stengelteile, Dolbenstrahlen dürfen in Anis nur in geringer Menge vorhanden sein.

Unispulver darf keine 80 bis $180~\mu$ großen, wellig begrenzten Zellen oder deren Teile mit gelben bis hellbraunen, glänzenden, bis über $10~\mu$ dicken, nicht verholzten Wänden (Epidermis von Hyoscyamus-Samen), keine dünnwandigen Parenchymzellen mit sehr zarten verholzten Spiral- und Nehfaserverdickungen (Fruchtwand von Aethusa cynapium) und keine Stärkeförner über $10~\mu$ Größe enthalten; über $20~\mu$ weite Gefäße (Stengelteile, Doldenstrahlen) und kleinkörnige Stärke dürfen höchstens in sehr geringer Menge vorhanden sein.

5 g zerquetschter Anis ober Anispulver werden in einem Rolben von 250 ccm Inhalt mit 75 ccm Wasser und 2 ccm Ralilauge mehrere Stunden lang stehengelassen. Das Gemisch wird nach Zusat von 10 ccm einer wässerigen Lösung von Bariumchlorid (1+9) der Destillation unterworsen, bis etwa 10 ccm Flüssigseit übergegangen sind. Das Destillat wird nach Zusat einiger Tropsen Salzsäure mit Ather ausgeschüttelt und die wässerige Flüssigseit in einer kleinen Glassichale auf dem Wasserbade verdampst, der Rückstand sodam mit einigen Tropsen Kalilauge ausgenommen und die erhaltene Lösung nach Auslegen eines Uhrglases auf die Glassichale auf dem Drahtnetz mit 1 cm hoher Flamme der Mikrodestillation unterworsen. Das an dem Uhrglas sich ansammelnde Destillat darf mit Jodlösung keine Trübung oder Fällung geben (Früchte von Conium maculatum L.).

1 g Anis darf nach dem Verbrennen höchstens 0,1 g Rückstand hinterlassen.

10 g Anis müssen bei der Bestimmung des ätherischen Dles mindestens 0,15 g ätherisches Öl liefern.

Fructus Aurantii immaturi — Unreife Pomeranzen

Die getrockneten, unreisen Früchte von Citrus aurantium Linné, subspecies amara Linné.

Unreife Pomeranzen sind fast kugelig, im Durchmesser 5 bis 15 mm groß, sehr hart, von dunkelgraugrüner bis bräunlichgrauer, matter Farbe; ihre Obersläche ist meist deutlich vertieft punktiert. Auf dem Querschnitt zeigen sie dicht unter der Obersläche zahlreiche mit der Lupe deutlich erkennbare, sast kugelige Sekretbehälter, in der Mitte 8 bis 10, sektener 12 Fruchtknotenfächer, die um eine Mittelsäule herumliegen und häusig je mehrere zentralwinkelskändige, unreise Samen enthalten. Die Samen sind dicht von keulenförmigen Zotten umgeben, die an der äußeren Wand der Fruchtknotensächer entspringen.

Unreife Pomeranzen riechen stark würzig und schmecken würzig und bitter.

Die kleinzellige Epidermis der Frucht ist mit Spaltöffnungen versehen. Die Fruchtwand besteht hauptsächlich aus derbwandigem, farblosem Parenchyme, das von wenigen dünnen Gefäßbündeln durchzogen ist. Namentlich die äußeren Schichten enthalten kleine Sinzelkristalle von Kalziumogalat, ferner Hesperidinklumpen, die sich mit gelber Farbe in Kalilauge lösen.

Das Pulver unreifer Pomeranzen ist hellbraun, färbt sich mit Kalilauge lebhaft gelb und ist gekennzeichnet durch die Trümmer des derbwandigen, farblosen Parenchyms, dessen äußere Schichten sich oft noch im Zusammenhange mit der Epidermis befinden und kleine Kalziumogalatkristalle enthalten, sowie durch vereinzelte schwach verholzte Spiralgefäße.

Das Pulver unreifer Pomeranzen darf nur sehr geringe Mengen kleinkörniger Stärke enthalten.

1 g unreise Pomeranzen darf nach dem Verbrennen höchstens 0,065 g Rückstand hinterlassen.

Fructus Capsici — Spanischer Pfeffer

Die getrockneten, reisen Früchte von Capsicum annuum Linne.

Spanischer Pfeffer ist kegelförmig, 5 bis 12 cm lang, am Grunde bis 4 cm dick; er besitzt eine dünne, glänzende, gelbrote bis braunrote, glatte, meist sein quergestrichelte, brüchige Fruchtwand. Die im oberen Teile ungefächerte, im unteren zweibis dreisächerige Frucht enthält zahlreiche, noch an der Plazenta sitzende oder bereits abgefallene, hellgelbe, slach scheibenartige, seinpunktierte Samen von 3 bis 5 mm Durchmesser. Am Grunde der Frucht sindet sich ein flacher, meist sünfzähniger, etwas lederiger, bräunlichgrüner Kelch und ein kurzer, gekrümmter Fruchtstiel.

Spanischer Pfeffer schmeckt brennend scharf und riecht nur schwach würzig.

Unter der aus verdickten und getüpfelten Zellen bestehenden Epidermis der Fruchtwand liegt eine kollenchymatische Sypodermis, die allmählich in großzelliges, dünnwandiges Parenchym übergeht. Epidermis und Sypodermis zeigen gelbe Zellwände. Besonders die äußeren Fruchtwandschichten enthalten gelbrote Chromoplasten und gelbe dis rote Öltropfen, die durch Schwefelsäure tiefblau gefärbt werden. Zuweilen

finden sich auch geringe Mengen sehr kleiner runder Stärkekörner. Die innere Epidermis der Fruchtwand besteht der Hauptsache nach aus großen Gruppen meist wellig buchtiger, reich getüpfelter und rosenkranzsörmig verdickter Zellen. Die großen Epidermiszellen der Samenschale sind durch unregelmäßig wulstige Verdickung der Innenwand und der Radialwände ausgezeichnet. Im übrigen setzt sich die Samenschale aus dünnwandigen Zellen zusammen. Endosperm und Keimling bestehen aus kleinen, dünnwandigen Zellen, die fettes Öl und Aleuronkörner enthalten.

Das Pulver des spanischen Pfessers ist gelbrot und gestennzeichnet durch die gelbroten Öltröpschen, die zum Teil frei, zum Teil noch in den Parenchhmzellen eingeschlossen sind, ferner durch die derben Zellen der äußeren und die eigenartig verdickten Zellen der inneren Epidermis der Fruchtwand, endlich durch die hellgelben Trümmer der unregelsmäßig verdickten Zellen der Samenepidermis. Sehr kleine rundliche Stärkekörner sind höchskens in ganz geringer Menge vorhanden.

Das Pulver des spanischen Pfessers darf andere, insbesondere polyedrische Stärkekörner (Mais) sowie größere, rundliche bis ovale Stärkeballen von gelber Farbe (Kurkumawurzel) nicht, Schimmelpilzhyphen nur ganz vereinzelt enthalten. Wird eine geringe Menge des Pulvers in einer Porzellanschale vorsichtig auf Schwefelsäure gestreut, so mußes sich sofort bläulichgrün, dann braungrün färben. Sine rote oder violette Färbung darf auch nicht vorübergehend auftreten (Leerfarbstoffe).

1 g spanischer Pfeffer darf nach dem Verbrennen höchstens 0,08 g Rückstand hinterlassen.

Fructus Cardamomi — Malabar-Rardamomen

Die kurz vor der Reise gesammelten, getrockneten Früchte von Elettaria cardamomum (Roxburgh) Maton.

Malabar-Rardamomen sind etwa 10 bis 15 mm, seltener bis 20 mm lang, 8 bis 10 mm bick, hellgelb bis graugelblich, längsgestreift, im Querschnitt rundlich-dreikantig, dreifächerig, mit dünner, strohig-zäher, geschmackloser Wandung, zuweilen am oberen Ende mit einem kurzen röhrenförmigen Schnabel, dem Perigonreste, versehen. Un der zentralwinkelständigen Plazenta sigen in jedem Fache in 2 unregelmäßigen Reihen etwa 4 bis 8 Samen, die zu Ballen verklebt sind, durch Druck aber leicht auseinandersallen. Die sehr harten Samen sind von einem häutigen, sehr zarten, sast farblosen Samenmantel umhüllt, ungleichmäßig fantig, grob querrunzelig, braun, 2 bis 3 mm lang, an der Bauchseite mit einer Furche versehen und auf dem Querschnitt nierensörmig.

Malabar-Kardamomen riechen stark würzig und schmecken würzig und brennend.

Die Fruchtschale besteht zum größten Teile aus farblosem, großzelligem, lufthaltigem Parenchyme, das von Leitbündeln mit wenig verdickten, aber verholzten Fasern durchzogen ist. Dazwischen sinden sich einzelne kleinere Sekretzellen mit gelbem oder rotbraunem Inhalte. Die Epidermis der Samenschale setzt sich aus dünnwandigen, fasersörmig gestreckten Zellen zusammen. Darunter solgt eine zarte Querzellenlage von brauner Farbe und hierauf die Schicht der weiten, dünnwandigen, das ätherische Öl enthaltenden Zellen. Die innerste Schicht der Samenschale wird durch braune, palisadenartige Sklereiden gebildet, in deren kleinem, an der Außenseite besindlichem Lumen

ein warziger Kieselkörper liegt. Die Hauptmasse des Samens besteht aus Perisperm, dessen Bellen dicht mit sehr kleinen, meist zu sesten Ballen vereinigten Stärkekörnchen angefüllt sind. In den meisten Stärkezellen beobachtet man außerdem einen oder mehrere kleine Kalziumogalatkristalle, die im Chloralhydratpräparate sichtbar werden. Endosperm und Keimling enthalten Öl und Aleuron.

Zur Herstellung von Pulver dürfen nur die Samen Verwendung sinden.

Das Pulver der Malabar-Kardamomen ist rötlich bis bräunlichgrau und vorwiegend gekennzeichnet durch die rundlich kantigen, zum Teil zertrümmerten Stärkeklumpen des Perisperms. Im Chloralhydratpräparate treten ferner besonders die durch den Zusammenhang mit der Duerzellenschicht gewöhnlich braun erscheinenden Epidermiszellen sowie die braunen, in der Flächenansicht vieleckigen Sklereiden der Samenschale hervor.

Das Pulver der Malabar-Kardamomen darf Einzelftärke-körner von über $10~\mu$ Größe (Getreide, Ingwer) und verholzte Fasern (Fruchtschale) nicht enthalten.

1 g Malabar-Kardamomen darf nach dem Verbrennen höchstens 0,1 g Rückstand hinterlassen.

Fructus Carvi — Kümmel

Gehalt mindestens 4 Prozent ätherisches Öl.

Die gewöhnlich in ihre Teilfrüchte zerfallenen, reifen Spaltfrüchte von Carum carvi Linné.

Die Teilfrucht ist bogen- oder sichelförmig gekrümmt, an beiben Enden verjüngt, etwa 5 mm lang, in der Mitte 1 mm dick, glatt, kahl, graubraun und zeigt 5 schmale, scharf hervortretende helle Rippen. In den 4 Lälchen der Teilfrucht erkennt man je einen dunkelbraunen Sekretgang, während auf der ebenen Fugensläche in der Mitte ein hellerer Streisen sichtbar ist, zu dessen Seiten sich je 1 Sekretgang besindet.

Rümmel riecht und schmeckt stark würzig.

Die Spidermis der Fruchtwand besteht aus rechteckigen bis vicleckigen, mit deutlicher Kutikularlängsstreifung versehenen Zellen. Im Parenchyme der Fruchtwand verläuft in jedem der Tälchen ein großer schizogener, mit braunem Epithelbelage versehener Sekretgang von elliptischem Duerschnitt; auf der Kugenseite jeder Teilfrucht finden sich deren zwei, während jede Rippe einen winzigen Sekretgang enthält, unter bem das von starkem Faserbelag umhüllte Leitbündel Einzelne Sellen des Fruchtwandparenchyms in der Umgebung der Leitbündel sind mehr oder weniger verdickt. Das Karpophor besteht hauptsächlich aus Fasern. Die innere Spidermis der Fruchtwand ist aus dünnwandigen, in Reihen angeordneten, tangential gestreckten Bellen gebildet. Endosperm setzt sich aus ziemlich dickwandigen Zellen zusammen, deren Membrane im Chloralhydratpräparate fehr ftark quillt und die neben fettem Dle Aleuronkörner mit winzigen, fast fugeligen Kalziumozalatrosetten enthalten.

Kümmelpulver ist gelblichbraun und gekennzeichnet durch das dickwandige Parenchym des Endosperms, Aleuronkörner, bräunliche Parenchymschollen mit Bruchstücken der braun erscheinenden Sekretgänge und lange, zuweilen von Spiralzgefäßen begleitete Fasern. Vereinzelt beobachtet man auch poröse, meist wenig verdickte Parenchymzellen und Epidermiszfehen mit gestreifter Kutikula.

Kümmelpulver darf größere Mengen dickwandiger Fasern und über $20~\mu$ weite Gefäße (Stengelteile und Doldenstrahlen) nicht enthalten.

 $1~\mathrm{g}$ Kümmel darf nach dem Verbrennen höchstens 0,08 g Kückstand hinterlassen.

10 g Kümmel müssen bei der Bestimmung des ätherischen Öles mindestens 0,4 g ätherisches Öl liesern.

Fructus Colocynthidis — Koloquinthen

Die von der äußeren harten Schicht der Fruchtwand befreiten, reisen Früchte von Citrullus colocynthis (Linné) Schrader.

Koloquinthen sind kugelig, im Durchmesser 6 bis 8 cm groß, reinweiß bis gelblichweiß und sehr leicht; sie bestehen aus dem weichen, schwammigen Gewebe der inneren Fruchtwand und der Plazenten mit den zahlreichen, flach eiförmigen, graugelben bis gelbbraunen Samen.

Koloquinthen sind geruchlos und schmecken sehr bitter.

Die Samen sind vor der Verwendung der Früchte zu entfernen.

Das schwammige Gewebe setzt sich zusammen aus weiten, luftführenden, von großen Interzellularräumen umgebenen, dünnwandigen, annähernd kugeligen Parenchymzellen, die an ihren rundlichen Berührungsflächen deutliche Tüpfel ausweisen. Das Parenchym ist von verhältnismäßig spärlichen Leitbündelm mit engen Spiralgefäßen durchzogen.

Koloquinthenpulver ist weiß oder gelblichweiß und vorwiegend gekennzeichnet durch Trümmer des farblosen Parcuchyms und wenige Bruchstücke von Leitbündeln. Roloquinthenpulver darf, abgesehen von den Spiralen der Leitbündel, nur ganz vereinzelte verholzte Teilchen (Steinzellen der äußeren Fruchtwand oder der Samenschale) enthalten. Fetttropfen oder Alcuronkörner (Samenbestandteile) sowie Stärke dürfen nicht vorhanden sein.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,3 g. Größte Tagesgabe 1,0 g.

Fructus Cubebae — Rubeben Cubebae

Die getrockneten, meist noch nicht völlig reisen Früchte von Piper cubeba *Linné* fil.

Kubeben haben einen Durchmesser von 4 bis 5 mm, sind fugelig, graubraun, graubläulich bis grauschwarz, meistens stark gerunzelt, am Scheitel mit 3 bis 5 mehr oder weniger beutlichen Narbenlappen versehen und am Grunde in einen 5 bis 10, meist 6 bis 8 mm langen, kaum 1 mm dicken, stielartigen Fortsatz ausgezogen. Der Längsschnitt läßt eine 0,4 bis 0,5 mm dicke Fruchtwand erkennen; in der Frucht-höhle besindet sich ein am Grunde mit der Fruchtwand verswachsener Samen. Dieser besteht zum größten Teile aus Perisperm, in das an der Spize das kleine Endosperm mit dem winzigen Keimling eingelagert ist; doch sind Endosperm und Keimling bei den unreisen Früchten meist dis zur Unkenntslichkeit geschrumpst.

Rubeben riechen würzig und schmecken würzig, etwas scharf und bitter.

Selzt man zu einem Stückehen der Fruchtwand 1 Tropfen 80prozentige Schwefelfäure, so färbt sich die Säure stark rot.

Die Epibermis der Fruchtwand ist kleinzellig. Unter ihr liegt eine vielfach von Parenchym unterbrochene, zuweilen mehrreihige Schicht kleiner, fast quadratischer Steinzellen mit bräunlichem Inhalte. Das darauffolgende Parenchym ist dünnwandig und enthält zahlreiche Sekretzellen. Auf das Parenchym folgen 1, selten 2 oder 3 Reihen von großen, radial gestreckten, grob getüpfelten, gelben Steinzellen, dann die unscheindare Innenepidermis. Denselben Bau wie die Fruchtwand zeigt auch im allgemeinen der stielartige Fortsatz doch sind hier die Steinzellen teilweise langgestreckt, mehr oder weniger saserusg. Der Samen ist von einer rotbraunen, dünnen Samenschale umgeben. Das Perisperm besteht aus dünnwandigen, meist vieleckigen, von Ballen kleinkörniger Stärke augefüllten Parenchymzellen und zahlreichen Sekretzellen.

Rubebenpulver ist braun und gekennzeichnet durch die mit Stärkeballen gefüllten Perispermzellen, sehr kleine freiliegende Stärkeförnchen, die oft in Nestern zusammenliegenden großen, gelben Steinzellen, kleine, mehr bräunlich erscheinende Steinzellen, geringe Mengen faserartig gestreckter Sklerenchymzellen, braun gefärdte Bruchstücke der Samenschale und die namentlich an größeren Trümmern der Fruchtwand erkennbaren, dunkelbraumen Sekretzellen, die sich nach Jusat von 80prozentiger Schweselssäure, ebenso wie das Parenchym, rot färben.

Früchte, deren Wand sich mit 80prozentiger Schwefelsäure bräunlich oder grünlich färbt, und solche mit brennendem Geschmacke dürfen nicht vorhanden sein (fremde Piper-Arten). Stlerosierte Fasern bürfen im Pulver in größerer Menge nicht vorhanden sein (Fruchtspindeln).

1 g Kubeben darf nach dem Verbrennen höchstens 0,08 g Rückstand hinterlassen.

Fructus Foeniculi — Fenchel

Gehalt mindestens 4,5 Prozent ätherisches DI.

Die bald mehr, bald weniger in ihre Teilfrüchte zerfallenen, reifen Spaltfrüchte von Foeniculum vulgare Miller.

Fenchel ist 6 bis 10 mm lang, bis 4 mm breit, oft noch mit dem kleinen Stiele versehen, annähernd zylindrisch, häusig leicht gekrümmt, kahl, bräunlichgrün oder grünlichgelb, in den Tälchen stets etwas dunkler gefärbt. Jede Teilfrucht hat 5 kräftige Rippen, von denen die Randrippen etwas stärker hervortreten. In jedem Tälchen ist ein breiter, dunkler Sekretgang und auf der ebenen Fugensläche zu beiden Seiten einer hellen Mittellinie je ein gleichartiger Sekretgang erkennbar.

Fenchel riecht würzig und schmeckt füßlich, schwach brennend.

Die Epidermis der Fruchtwand besteht aus derbwandigen, vieleckigen Zellen ohne Kutikularsaltung. In den Rippen verlausen von kräftigen Fasersträngen begleitete Leitbündel, in deren Umgebung die Parenchymzellen größtenteils eine netzober leistenförmige Wandverdickung ausweisen. In der Nähe der mit braunem Spithelbelage versehenen, im Ouerschnitt elliptischen, schizogenen Sekretgänge sinden sich im Fruchtwandparenchyme derbwandige, gelbbraun dis braun gefärbte Bellen. Die innere Spidermis der Fruchtwand besteht aus taselsörmigen Zellen, von denen die meisten durch sortgesetzte

Teilungen in zahlreiche, schmale Zellen derart zerlegt worden sind, daß die innere Epidermis in der Flächenausicht parkettiert erscheint. Das Rarpophor besteht hauptsächlich aus Fasern. Das Endosperm setzt sich aus ziemlich kleinen, starkwandigen Zellen zusammen, die neben setzem Dle Aleuronkörner mit winzigen, kast kugeligen Kalziumogalatrosetten enthalten.

Fenchelpulver ist grüngelblich bis graubräunlich und gekennzeichnet durch die Elemente des Endosperms, Aleuronkörner, leisten- oder nehförmig verdickte und derbwandige, braune Parenchymzellen der Fruchtwand, parkettartig angeordnete Sellen der inneren Epidermis, Epithelteilehen der Sekretbehälter und sehmale Fasern.

Fenchelpulver darf Stärke (Unkrautsamen), größere Mengen bickwandiger Fasern und über $20~\mu$ weite Gefäße (Stengelteile und Dolbenstrahlen) nicht enthalten.

1 g Fenchel darf nach dem Verbrennen höchstens 0,1 g Rückstand hinterlassen.

10 g Fenchel müssen bei der Bestimmung des ätherischen Öles mindestens 0,45 g ätherisches Öl liefern.

Fructus Iuniperi — Wacholderbeeren

Wehalt mindestens 1 Prozent ätherisches Öl.

Die getrockneten, reifen Beerenzapfen von Juniperus communis Linné.

Wacholberbeeren sind kugelig, 7 bis 9 mm diek, violett- bis schwarzbraun, meist bläulich bereift. Um Scheitel der Frucht sindet sich ein dreistrahliger, geschlossener Spalt und zwischen dessen Strahlen 3 undeutliche Höcker, am Grunde oft noch der

Rest des kurzen Fruchtzweigs mit mehreren dreizähligen, alternierenden Blattwirteln. Im hellbräunlichen, krümeligen Fruchtsleisch liegen 3 kleine, stumpf dreikantige, scharf gestielte, sehr harte Samen, die auf dem Rücken einige große blasenartige, mit dem unteren Teile in die Samenschale einsgesenkte Sekretbehälter tragen.

Wacholderberen riechen würzig und schmecken würzig und süß.

Die Spidermis der Frucht besteht aus dickwandigen, mit braunem Inhalt versehenen Zellen, die in der Umgebung des Spaltes papillenartig vorgewölbt sind. Das dünnwandige Fruchtparenchym ist unter der Spidermis kollenchymatisch ausgebildet. Im übrigen, stark lückigen Teile verlausen kleine Leitbündel und zahlreiche schizogene Sekretbehälter. Außerdem beobachtet man große, wenig verdickte, verholzte Idioblasten. Die Samenschale besteht hauptsächlich aus einem starken Gewebe von dickwandigen, getüpfelten Steinzellen, in deren engem Lumen sich meist ein Kalziumozalatkristall vorsindet. Endosperm und Keimling bestehen aus dünnwandigem Parenchyme, das fettes DI und Aleuron enthält.

Wacholberbeerenpulver ist braun und gekennzeichnet durch die Trümmer des Fruchtparenchyms, die verholzten, großen, länglichen Idioblasten, Gruppen von dickwandigen, kristallführenden Steinzellen und Bruchstücke der Epidermis, die an einzelnen Teilchen papillenartig vorgewölbte Zellen zeigen.

 $1~{
m g}$ Wacholderbeeren darf nach dem Verbrennen höchstens $0.05~{
m g}$ Rückstand hinterlassen.

10 g Wacholderbeeren müssen bei der Bestimmung des ätherischen Öles mindestens 0,1 g ätherisches Öl liefern.

Fructus Lauri — Lorbeeren

Die getrockneten, reisen, beerenartigen Steinfrüchte von Laurus nobilis *Linné*.

Lorbceren sind eirund oder fast kugelig, 10-16 mm lang, am Grunde mit einer hellen Stielnarbe versehen, am oberen Ende durch den Griffelrest leicht bespitzt. Die braunschwarze bis blauschwarze, runzelige, etwa 0.5 mm dicke, leicht zerbrechliche Fruchtwand ist mit der braunen, auf der Innenseite etwas glänzenden Samenschale verklebt und umschließt den geschrumpsten und deshalb locker liegenden, dicksleischigen, bräunlichen oder braunen, harten Keimling.

Lorbeeren riechen würzig und schmecken würzig, herb und bitter.

Die Fruchtwandepidermis wird aus derbwandigen Zellen mit braunem Inhalt gebildet. Sie bedeckt die aus dünnwandigem Parenchyme bestehende, von zahlreichen Sekretzellen durchsetzte Fleischschicht. Den inneren Abschluß der Fruchtwand bildet eine Lage großer, in der Seitenansicht palisadenartiger, in der Flächenansicht welligsbuchtiger dis sternförmiger Steinzellen mit wulstig verdickten, gelben Wänden. Die mit dieser Hartschicht fest verbundene Samenschale besteht aus mehreren Lagen brauner, zusammengefallener Zellen. Das von Sekretzellen durchsetzte Gewebe des Keimlinges ist reich an fettem Die und kleinkörniger Stärke.

Lorbeerenpulver ift rötlichbraun und gekennzeichnet durch die großen, etwa sternförmigen Steinzellen, die Sekretzellen des Fruchtkleisches, durch Epidermisteilchen der Fruchtwand, deren Farbstoff sich in Chloralhydratlösung gewöhnlich mit purpurner Farbe löst, Bruchstücke kleiner Gefäße und durch die die Hauptmenge ausmachenden Trümmer des sett- und stärkereichen Keimlinges.

 $1~{
m g}$ Lorbeeren darf nach dem Verbrennen höchstens $0,03~{
m g}$ Rückstand hinterlassen.

Fructus Piperis nigri — Schwarzer Pfeffer Piper nigrum

Die vor der Reife gesammelten und getrockneten, beerenartigen Früchte von Piper nigrum Linné.

Schwarzer Pfeffer ist kugelig, ungestielt, stark gerunzelt, schwarzbraun, etwa 5 mm groß. Die Fruchtschale umschließt einen mit ihr verwachsenen Samen, der der Hauptsache nach aus einem außen harten, innen mehr mehligen, weißlich-grauen Perisperme besteht, das in der Mitte eine etwa 1 mm große, unregelmäßige Höhle zeigt. An der Spige des Samens liegt im Perisperme das kleine Endosperm mit dem winzigen, un-entwickelten Keimlinge.

Schwarzer Pfeffer riecht scharf würzig und schmeckt brennend scharf.

Die Epidermis der Fruchtwand besteht aus gerundet vieleckigen Zellen mit dunkelbraunem Inhalte. Darunter liegt eine mehrreihige; oft von dünnwandigem Parenchym unterbrochene Schicht aus gelben, stark verdickten, getüpfelten, meist radial gestreckten Steinzellen mit gewöhnlich rotbraunem Inhalte. In dem hierauf folgenden, kleinkörnige Stärke enthaltenden, dünnwandigen Parenchyme sinden sich rundliche Sekretzellen mit DI oder Harz; im inneren Teile des Mesokarpes treten solche in einer zusammenhängenden Schicht auf. Die Fruchtwand wird nach innen abgeschlossen durch eine Lage huseisensörmig verdickter, getüpfelter, gelber Steinzellen und wenige Schichten dünnwandiger, kollabierter Zellen, die mit

der orangebraunen Samenschale verwachsen sind. Das Perisperm, das die Hauptmenge der Frucht ausmacht, setzt sich aus dünnwandigen, vorwiegend radial gestreckten, vieleckigen Sellen zusammen, deren jede von einem aus zahlreichen, 2 bis höchstens 6 μ großen Einzelkörnchen gebildeten Stärkeballen erfüllt ist. Einzelne Sellen des Perisperms enthalten ätherisches DI, Harz oder Piperinkristalle und färben sich mit Schweselsäure rot.

Das Pulver des schwarzen Pfeffers ist bräunlichgrau und gekennzeichnet durch die zahlreichen eckigen, meist gestreckten, aus den Perispermzellen herausgefallenen Stärkeballen und ihre aus winzigen Sinzelkörnchen bestchenden Trümmer, durch einzeln oder in kleineren Berbänden auftretende gelbe, meist gestreckte Steinzellen, Bruchstücke der schwarzbraunen Spidermis und die slächenförmigen Verbände der inneren Steinzellschicht, die sich häusig noch im Zusammenhange mit der vrangebraunen Samenhaut besinden.

Das Pulver des schwarzen Pfeffers darf über $6~\mu$ große Stärketörner (fremde Stärkearten), große getüpfelte Zellen mit sehr starken, aus Reservezellulose bestehenden, weiß erscheinenden Wandverdickungen (Steinnußmehl) nicht enthalten.

 $1~{\rm g}$ schwarzer Pfeffer darf nach dem Verbrennen höchstens $0,05~{\rm g}$ Rückstand hinterlassen.

Galbanum — Galbanum

Das Gummiharz nordpersischer Ferula-Arten, besonders von Ferula galbanislua Boissier et Buhse.

Galbanum stellt lose oder zusammenklebende Körner von brännlicher oder gelber, oft schwach grünlicher Farbe oder

eine ziemlich gleichartige, braune, leicht erweichende Masse dar. Selbst auf der frischen Bruchfläche erscheinen die Galbanumkörner niemals weiß.

Galbanum riecht und schmeckt würzig, aber nicht scharf.

Rocht man 0,5 g zerkleinertes Galbanum etwa 2 bis 3 Minuten lang mit einigen Kubikzentimetern Salzfäure, so färbt sich der ungelöst bleibende Teil blau bis violett; filtriert man die zuweilen rot gefärbte Flüssigkeit durch ein mit Wasser angeseuchtetes Filter und übersättigt das klare Filtrat vorsichtig mit Ammoniakslüssigkeit, so zeigt die Mischung besonders bei reichlichem Verdünnen mit Wasser blaue Fluoreszenz.

Der beim vollkommenen Ausziehen von $1\,\mathrm{g}$ Galbanum mit siedendem Weingeist hinterbleibende Rückstand darf nach dem Trocknen bei 100° höchstens $0,5\,\mathrm{g}$ wiegen.

 $1~{
m g}$ Galbanum darf nach dem Berbrennen höchstens $0,1~{
m g}$ Rückstand hinterlassen.

Zur Herstellung des Pulvers wird Galbanum über gebrauntem Kalke getrocknet und dann zerrieben.

Gallae — Galläpfel

Die durch den Stich der Gallwespe Cynips tinctoria Hartig auf den jungen Trieben von Quercus infectoria Olivier hervorgerusenen Gallen.

Galläpfel sind kugelig und haben einen Durchmesser von 1,5 bis 2,5 cm; seltener sind sie birnförmig. Am Grunde zeigen sie meist einen kurzen, dicken Stielteil, besonders gegen das obere Ende hin unregelmäßige, größere oder kleinere Höcker. Galläpfel sind graugrün oder gelblich, sehr hart und ziemlich schwer. In der Mitte der Galläpfel besindet sich ein 5 bis 7 mm weiter, kugeliger Hohlraum, in dem man häusig Überreste des Tieres antrifft; sehlen diese, so sindet man an einer Stelle der unteren Hälfte des Gallapfels ein kreisrundes, etwa 3 mm weites Flugloch.

Die zerschlagenen Galläpfel zeigen einen wachsglänzenden, körnigen oder strahligen Bruch von weißlicher bis brauner Karbe.

Galläpfel schmecken stark und anhaltend herb.

Der äußere, weitaus größte Teil der Galläpfel besteht aus dünnwandigem Parenchyme, dessen Bellen mit Gerbstosssschollen gefüllt sind und besonders in den innersten Teilen Ralziumogalatkristalle führen. Es folgt auf diese Parenchymschicht eine aus wenigen Lagen großer, dickwandiger, stark getüpfelter Steinzellen gebildete Schicht, darauf die parenchymatische Nährschicht, die in den äußeren Lagen Stärke und in den inneren Lagen settes Öl und traubenförmige Ligninkörper enthält.

Galläpfelpulver ist graugelblich und färbt sich mit verbünnter Sisenchloridlösung (1+9) schwarzblau; es ist gestennzeichnet durch die kantigen, farblosen Gerbstoffschollen, die sich in Wasser ziemlich schnell lösen, die einzeln und in Klumpen auftretenden Steinzellen, Parenchymtrümmer, Gesäßbündelbruchstücke, geringe Mengen kleinkörniger Stärke, Kalziumoxalatkristalle und eigenartige, gelbe, traubenförmige Gebilde, die aus der Nährschicht stammen und sich mit Phlorogluzin-Salzsäure, ebenso wie die Steinzellen und die meisten Gefäße, rot färben.

Gelatina alba — Weißer Leim

Farblose oder nahezu farblose, durchsichtige, geruch- und geschmacklose, dünne Tafeln von glasartigem Glanze.

Weißer Leim quillt in kaltem Wasser stark auf, ohne sich zu lösen. In heißem Wasser löst er sich leicht zu einer klebrigen, klaren oder opalisierenden Flüssigkeit, die beim Erskalten noch in der Verdünnung (1+99) gallertartig erstarrt. In Weingeist oder Ather ist weißer Leim unlöslich.

Nach Zusatz von Gerbsäurelösung entsteht selbst in sehr verdünnten wässerigen Lösungen des weißen Leimes ein weißer, flockiger Niederschlag.

In einem Kolben von etwa 500 ccm Inhalt läßt man 20 g weißen Leim in 60 ccm Waffer einige Stunden lang quellen und löst dann durch Erwärmen auf dem Wasserbade. Nach dem Verdünnen mit 50 ccm Wasser und Jusat von 10 ccm Phosphorfäure wird die schweslige Säure im Kohlenbiorydstrome durch Erwärmen im siedenden Wasserbad in eine gut gefühlte Vorlage, die 20 ccm 1/10-Normal-Jodlösung enthält, übergetrieben. Man beginnt mit dem Erwärmen, sobald die Luft aus dem Kölbehen durch das Kohlendioryd verdrängt ist, und erwärmt unter andauerndem Durchleiten von Kohlenbioxyd mindestens 1 Stunde lang. Nachdem die schweflige Säure vollständig übergetrieben ift, kocht man die Jodlösung. bis zur Entfernung bes überschüffigen Jodes und gibt zu ber heißen Lösung einige Tropfen Salzsäure und 0,8 ccm Barium Nach dem Erkalten darf im Kiltrate nitratlöfung hinzu. burch weiteren Zusak von Bariumnitratlösung keine Trübung mehr entstehen (unzulässige Menge schweslige Säure).

 $1~{
m g}$ weißer Leim darf nach dem Verbrennen höchstens $0{,}02~{
m g}$ Rückstand hinterlassen.

Cöst man den durch Verbrennen von 10 g weißem Leim erhaltenen Rückstand in 3 ccm verdünnter Salpetersäure und übersättigt die Lösung mit Ammoniakslüssigkeit, so darf keine blaue Färbung auftreten (Kupfersalze).

Gelatinae — Gallerten

Gallerten sind Arzneizubereitungen, die bei Zimmertemperatur elastisch sind und bei gelindem Erwärmen flüssig werden.

Gelatina Zinci — Şinkleim

Rohes Sinkorhd	10	Teile
Glyzerin	40	Teile
Weißer Leim	15	Teile
Baffer	35	Teile.

Das rohe Zinkoryd wird mit der nötigen Menge Glyzerin fein angerieben, dann mit der heißen Lösung des weißen Leimes in dem übrigen Glyzerin und dem Wasser gemischt.

Zinkleim ist weiß.

Glandulae Thyreoideae siccatae Getrocknete Schilddrusen

Gehalt mindestens 0,18 Prozent Job (Atom-Gew. 126,92). Die zerkleinerte, bei gelinder Wärme getrocknete und gepulverte Schilddrüse von Rindern oder Schasen. Getrocknete Schilbdrüsen stellen ein gelbbraunes, mittelseines Pulver von schwachem, eigentümlichem Geruche dar. Ihr Gebalt an Jod muß außschließlich den Schilddrüsen entstammen. I Teil getrocknete Schilddrüsen entspricht etwa 5 Teilen frischen Schilddrüsen.

Bei etwa 100 facher Bergrößerung erkennt man gelblichgraue bis rötlichgelbe, unregelmäßige Gewebeschollen, von denen ein erheblicher Teil aus rundlichen Drüsenbläschen zusammengesetzt ist, während einzelne durch scharftantige, oft mit muscheligen Bruchslächen versehene Formen und durch ihre gleichmäßig durchscheinende strukturlose Beschaffenheit auffallen.

Mit einer Mischung von 1 Teil Kalilauge und 2 Teilen Waffer hergestellte Präparate lassen durch die allmählich eintretende Quellung und Aufhellung die Formelemente deutlich hervortreten. Bei etwa 300facher Vergrößerung erkennt man zahlreiche isolierte, oft aber noch zu größeren Gewebeteilchen vereinigte, etwa eirunde Drüfenbläschen verschiedener Größe, die nur durch wenig Bindegewebe voneinander getrenut sind. Die Drüsenbläschen sind mit einschichtigem Spithel aus niedrigen, etwa kubischen Zellen ausgekleidet und mit einem Inhalt versehen, der aus einer strukturlosen, oft feinkörnigen Masse, dem Kolloide, besteht; ferner erkennt man in geringer Menge Bruchstücke bes Bläscheninhalts, quergestreifte Muskelfasern, Bruchstücke von Gefäßen, insbesondere von Arterien, die durch ziemlich derbe netartige Geflechte meist in der Längsrichtung verlaufender, elastischer Fasern ausgezeichnet sind; außerdem finden sich vorwiegend aus der Drüsenkapsel stammende Teilchen mit feinen elastischen Fasern vor.

Hefczellen dürfen in den getrockneten Schilddrüsen nicht nachweisbar sein (Trockenhese).

Werden einige Milligramm getrocknete Schilddrüsen in einem Schälchen mit etwa 3 cem Joddenzin übergossen, 1 Minute lang umgeschwenkt, und wird der gelbbraune Bodensatz nach dem Abgießen der Flüssigkeit mit etwas Petroleumbenzin nachgewaschen, so dürsen in einem mit flüssigem Paraffine hergestellten Präparate bei etwa 300 facher Vergrößerung farblose Teilchen nicht erkennbar sein (Milchzucker, Stärke, Salze und ähnliche Stoffe).

1 g getrocknete Schilddrüsen wird in einem Becherglase mit 10 ccm Wasser übergossen und das Gemisch unter zeitweiligem Umschwenken 1 Stunde lang stehengelassen. Darauf filtriert man durch ein kleines, mit Wasser angefeuchtetes, glattes Filter und wäscht Becherglas und Filter mit 5 ccm Wasser nach. Erhipt man das Kiltrat bis zum Sieden und gibt 1 Tropfen verdünnte Essigfäure hinzu, so muß sich ein flockiger Niederschlag von Eiweiß ausscheiden (zu hohe Temperatur bei der Trocknung). Nach dem Erkalten und Absetzen des Niederschlags filtriert man die Lösung durch ein kleines Filter = wässeriger Auszug. Die auf dem Filter gesammelten getrockneten Schilddrüfen werden in das Becherglas zurückgegeben und mit 10 ccm Weingeist übergossen; das Gemisch wird unter zeitweiligem Umschwenken 1 Stunde lang stehengelassen. Darauf filtriert man durch ein kleines, glattes Filter und wäscht Becherglas und Filter mit 5 ccm Weingeist nach = weingeistiger Auszug. Die auf bem Filter gesammelten getrockneten Schilddrusen werden wiederum in das Becherglas zurückgegeben und mit 10 ccm Ather übergoffen; das Gemisch wird mit einem Uhrglas bedockt 1 Stunde lang stehengelassen. Darauf filtriert man durch ein kleines, glattes Kilter und wäscht Becherglas und Filter mit 5 ccm Ather nach = atherischer Auszug.

Nun verdampft man in einem Porzellantiegel von etwa 25 ccm Inhalt unter anfangs gelindem Erwärmen nacheinander den ätherischen, weingeistigen und wässerigen Auszug bis auf insgesamt etwa 0,5 ccm, gibt 5 g einer Mischung von 5 Teilen Raliumfarbonat, 5 Teilen getrocknetem Natriumkarbonat und 3 Teilen Kaliumnitrat hinzu und erwärmt das Gemisch auf bem Wasserbade bis zur Trockne. Danach erhitzt man zunächst gelinde, dann stärfer bis zum Schmelzen bes Gemisches. Nach dem Erfalten löst man die Schmelze unter Erwärmen in etwa 40 ccm Wasser und führt die Lösung in ein Becherglas von etwa 200 ccm Inhalt über. Nach Zusatz von 0,2 g gepulvertem Kaliumpermanganat kocht man etwa 2 Minuten lang, gibt vorsichtig unter Umschwenken etwa 20 ccm verdünnte Schwefelfäure hinzu, bis Lackmuspapier gerötet wird, und focht eine halbe Stunde lang unter Ergänzung des verdampfenden Wassers. Alsbann versetzt man die Lösung vorsichtig mit 2 bis 3 g getrocknetem Natriumfarbonat, bis Lackmuspapier gebläut wird, und 0,2 g Talk, kocht 1 Minute lang und setzt zu der Flüssigkeit, die noch deutlich die Karbe des Kaliumpermanganats aufweisen muß, 0,5 ccm Weingeist hinzu. Nachdem man bis zur Entfernung des Weingeistes 10 Minuten lang unter Ergänzung des verdampfenden Wassers gekocht hat, filtriert man die heiße Lösung durch ein glattes Kilter von 12 cm Durchmesser in einen Kolben und wäscht Becherglas und Filter dreimal mit je 20 ccm heißer Natriumsulfatlösung (1+19) nach. Zu der farblosen Lösung gibt man nach dem Erkalten vorsichtig 20 ccm verdünnte Schwefelfäure hinzu und verset mit 0,1 g Kaliumjodid. Nach Zusat von Stärkelösung muß die Lösung durch 0,1 ccm ¹/₁₀-Normal-Natriumthiofulfatlöfung entfärbt werden

(fremde Jodverbindungen). Nimmt die Lösung vor Ablauf von 1 Minute wieder eine blaue Färbung an, so ist die Prüfung von Anfang an zu wiederholen.

Gehaltsbestimmung. 1 g getrocknete Schilddrusen wird in einem Porzellantiegel von etwa 50 ccm Inhalt mit 7 g einer Mischung von 5 Teilen Kaliumkarbonat, 5 Teilen getrocknetem Natriumkarbonat und 3 Teilen Kaliumnitrat gemischt und mit 3 g der Salzmischung bedeckt. Man erhigt den Tiegel zunächst etwa 10 Minuten lang schwach und dann ftärker bis zum Schmelzen der Masse. Nach dem Erkalten löst man die weißlichgraue Schmelze unter Erwärmen in 75 ccm Wasser und führt die Lösung in ein Becherglas von etwa 400 ccm Inhalt über. Nach Lugabe von 0,3 g gepulvertem Kaliumpermanganat kocht man 2 Minuten lang, aibt vorsichtig unter Umschwenken 40 cem verdünnte Schwefelfäure hinzu, bis Lackmuspapier gerötet wird, und kocht eine halbe Stunde lang unter Ergänzung des verdampfenden Alsbann versett man die Lösung vorsichtig mit Wassers. 2 bis 3 g getrocknetem Natriumkarbonat, bis Lackmuspapier gebläut wird, und mit 0,3 g Talk, kocht 1 Minute lang und sept zu der Flüssigkeit, die noch deutlich die Farbe des Kaliumpermanganats aufweisen muß, 0,5 ccm Weingeist hinzu. Nachdem man bis zur Entfernung des Weingeistes 10 Minuten lang unter Ergänzung des verdampfenden Wassers gekocht hat, filtriert man die heiße Lösung durch ein glattes Kilter 12 cm Durchmesser in einen Kolben und wäscht Becherglas und Filter dreimal mit je 20 ccm einer heißen Lösung von Natriumsulfat (1+19) nach. Zu der farblosen Lösung gibt man nach dem Erkalten vorsichtig 20 ccm verbunnte Schwefelfäure hinzu, verset mit 0,1 g Kaliumjodid

und titriert mit $^1/_{10}$ -Normal-Natriumthiofulfatlösung bis zur Entfärbung. Hierzu müssen mindestens 0,85 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlösung verbraucht werden, was einem Mindest-gehalte von 0,18 Prozent Jod entspricht $(1 \text{ ccm } ^1/_{10}$ -Normal-

Natriumthiofulfatlöfung $\doteq \frac{0,012692}{6} = 0,002115 \,\mathrm{g}$ Jod,

weil das zu bestimmende Jod in Form von Jodat vorliegt, Stärkelösung als Indikator). Nimmt die titrierte Lösung vor Ablauf von 3 Minuten wieder eine blaue Färbung an, so ist die Bestimmung von Ansang an zu wiederholen.

0,2 g getrocknete Schilddrüsen dürfen durch Trocknen bei 100° höchstens 0,012 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen höchstens 0,01 g Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,5 g. Größte Tagesgabe 1,0 g.

Glycerinum — Glyzerin

Gehalt 84 bis 87 Prozent wasserfreies Glyzerin.

Klare, farblose, süße, sirupartige Flüssigkeit, die bei großen Mengen einen schwach wahrnehmbaren, eigenartigen Geruch besitzt und in jedem Verhältnis in Wasser, Weingeist und in Atherweingeist, nicht aber in Ather, Chlorosorm oder setten Olen löslich ist und Lackmuspapier nicht verändert.

Dichte 1,221 bis 1,231.

Verreibt man etwa 1 g Glyzerin zwischen ben Händen, so darf kein fremdartiger Geruch wahrnehmbar sein. Eine Mischung von 1 ccm. Glyzerin und 3 ccm Natriumhypophosphitlösung darf nach halbstündigem Erhihen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverdindungen). Die wässerige Lösung (1+5) darf durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) nicht sofort verändert und durch Silbernitratlösung (Salzsäure) höchstens opalisierend getrübt werden. Die wässerige Lösung (1+5) darf weder durch Ammoniumogalatlösung (Kalziumsalze), noch durch verdünnte Kalziumschloriblösung (Dyalsäure), noch nach Zusah von 3 Tropsen verdünnter Essigsäure durch 3 Tropsen Natriumsulssidösung (Schwermetallsalze) verändert werden. Die wässerige Lösung (1+5) darf nach Zusah von einigen Tropsen Salzsäure durch 0,5 ccm Kaliumserrozhanidlösung nicht sofort gebläut werden (Eisensalze).

5 ccm Glyzerin muffen, in offener Schale bis zum Sieden erhitzt und angezündet, bis auf einen dunklen Anflug verbrennen (fremde Beimengungen, Zucker); bei weiterem Erhigen darf kein wägbarer Rückstand hinterbleiben. Wird eine Mischung von 1 ccm Glyzerin und 1 ccm Ammoniakslüssigs teit im Wasserbad auf 60° erwärmt, so darf sie sich nicht gelb färben (Afrolein); wird fie nach dem Entfernen aus dem Wasserbade sofort mit 3 Tropfen Silbernitratlösung versetzt, so barf innerhalb 5 Minuten weder eine Kärbung noch eine braunschwarze Ausscheidung eintreten (reduzierende Stoffe). Die Mischung von 1 ccm Glyzerin und 1 ccm Natronlauge barf beim Erwärmen im siedenden Wasserbade sich weder färben (Traubenzucker), noch Ammoniak (Ammoniumverbindungen) entwickeln, noch den Geruch von leimartigen Stoffen erkennen lassen. 5 ccm Glyzerin dürfen sich beim Kochen mit 5 ccm verdünnter Schwefelfäure nicht gelb färben (Schönungsmittel). Wird eine Mischung von 50 ccm Glyzerin, 50 ccm Wasser und 10 ccm \(^1/_{10^2}\)Normal-Kalilauge eine Viertelstunde lang im siedenden Wasserbad erwärmt, so müssen zum Neutralisieren der abgekühlten Flüssigkeit mindestens $4 \text{ ccm}^{1}/_{10^2}\$ Normal-Salzsäure verbraucht werden, Phenolphthalein als Inbikator (unzulässige Menge Fettsäureester).

Gossypium depuratum — Gereinigte Baumwolle

Die weißen, entfetteten, bis 4 cm langen, einzelligen, bandartig flachen, bis über $40~\mu$ breiten und häufig um ihre Achse gedrehten Haare der Samen von Gossypium-Arten.

Gereinigte Baumwolle muß frei sein von anderen Teilen des Samens und von harten Flocken. Mit Wasser durchseuchtet, darf sie Lackmußpapier nicht verändern (Säuren, Alfalien). Der mit der zehnfachen Menge siedendem Wasser bereitete Auszug darf durch Silbernitratlösung (Salzsäure) höchstens opalisierend getrübt, durch Barimmitratlösung (Schwefelsäure) und Ammoniumogalatlösung (Kalziumsalze) nicht sosort verändert werden. Die in 10 com des Auszugs nach Jusat von einigen Tropsen verdünnter Schwefelsäure und 3 Tropsen Kaliumpermanganatlösung entstehende Rotsfärbung darf innerhalb 5 Minuten nicht verschwinden (reduzierende Stosse).

Wird gereinigte Baumwolle auf ausgekochtes und möglichst unter Luftabschluß abgekühltes Wasser geworfen, so muß sie sich sofort voll Wasser saugen und untersinken.

1 g gereinigte Baumwolle barf nach bem Verbrennen höchstens 0,003 g Rückstand hinterlassen.

Granula — Körner

Körner sind Arzneizubereitungen in Gestalt von Kügelchen, beren Grundmasse aus Zucker oder Milchzucker besteht.

Bur Bereitung von Körnern werden die Arzueimittel entweder unmittelbar oder nach ihrer Lösung in Ather, Weingeist oder Wasser mit der hinreichenden Menge einer sein gepulwerten Mischung aus 4 Teilen Milchzucker und 1 Teil arabischem Gummi sorgfältig gemischt. Aus diesem Gemenge wird mit Zuckersirup, dem auf je 9 Teile 1 Teil Glyzerin zugesetzt ist, eine bildsame Masse hergestellt und diese zu runden Körnern in der vorgeschriebenen Anzahl gesormt. Zum Bestreuen der Körner ist, wenn nichts anderes vorgeschrieben ist, eine Mischung von gleichen Teilen sein gepulwertem Zucker und Talk zu verwenden.

Das einzelne, trockene Korn muß, wenn nichts anderes vorgeschrieben ist, 0,05 g wiegen.

Oberflächliches Befeuchten fertiger, aus indifferenter Masse geformter Körner mit der Lösung eines Arzneimittels ist nur bei den sogenannten Streutügelchen gestattet.

Guajacolum carbonicum — Guajakolkarbonat Duotal (E. W.)

$$CO < \frac{O \cdot C_6H_4 \cdot OCH_3}{O \cdot C_6H_4 \cdot OCH_3}$$
 $\begin{bmatrix} 1/2 \end{bmatrix}$ $\begin{bmatrix} 1/2 \end{bmatrix}$ $\begin{bmatrix} 1/2 \end{bmatrix}$ $\begin{bmatrix} 1/2 \end{bmatrix}$

Weißes, fristallinisches, fast geruchloses Pulver. Guajakolskarbonat ist leicht löslich in Chlorosorm und in heißem Weingeist, schwer löslich in kaltem Weingeist oder Ather, unslöslich in Wasser.

Schmelzpunkt 86° bis 88°.

Rocht man 0,2 g Guajakolkarbonat mit 10 ccm einer filtrierten Lösung von 0,5 g Raliumhydroxyd in 12 ccm absolutem Alkohol 2 Minuten lang, so scheidet sich ein weißer, kristallinischer Niederschlag ab, der nach dem Absiltrieren und Trocknen beim Übergießen mit verdünnter Schweselsäure unter Ausbrausen reichlich Rohlendioxyd entwickelt. Verdünnt man das Filtrat mit 5 ccm Vasser, verdampst den Alkohol auf dem Vasserbad und schüttelt den Rückstand nach Jusah von 5 ccm verdünnter Schweselsäure mit Ather aus, so hinterläßt die Atherschicht beim Verdunsten des Athers einen nach Guajakol riechenden Rückstand, dessen weingeistige Lösung durch 1 Tropsen Sisenschloridlösung grün gefärbt wird.

Die Lösung von 0,5 g Guajakolkarbonat in 10 ccm heißem Weingeist darf mit Wasser angesenchtetes Lackmuspapier nicht verändern; nach Zusatz von 1 Tropsen Eisenschloridlösung darf keine Blaus oder Grünfärbung eintreten (Guajakol). Schüttelt man 1 g Guajakolkarbonat mit 10 ccm Wasser, so darf das Filtrat nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silbernitratlösung nicht verändert werden (Salzsäure). 0,1 g Guajakolkarbonat muß sich in 1 ccm Schweselsäure fast farblos lösen (fremde organische Stosse).

0,2 g Guajakolkarbonat dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückskand hinterlassen.

Gummi arabicum — Arabisches Gummi

Das aus den Stämmen und Zweigen ausgeflossene, an der Luft erhärtete Gummi von Acacia senegal (Linné) Willdenow und einigen anderen afrikanischen Acacia-Arten.

Arabisches Gummi besteht aus mehr oder weniger rundlichen, weißlichen oder schwach gelblichen Stücken, die außen matt und rissig sind und leicht in eckige, glaßglänzende, zuweilen leicht irisierende Stücke mit kleinmuscheligen Bruchslächen zerbrechen.

Arabhches Gummi ift geruchlos und schmeckt kade und schleimig.

Arabisches Gummi löst sich langsam, aber vollständig in 2 Teilen Wasser zu einem klebenden, hellgelblichen Schleime, der Lackmußpapier schwach rötet. Der Schleim ist mit Bleizazetatlösung ohne Trübung mischbar. In 10 com einer Verzbünnung dieses Schleimes, die in 5000 Teilen 1 Teil arabisches Gummi enthält, rufen 5 Tropsen Bleiessig eine stärkere Trübung als in 10 com Wasser hervor; beim Erhigen bildet sich ein beutlicher Niederschlag. Durch Weingeist und durch Eisenschloridlösung wird der Schleim zu einer steisen Gallerte verdickt.

Wird 1 g arabisches Gummi mit 10 ccm Wasser angerieben, mit Salzsäure schwach angesäuert und mit 1 Tropsen Jodlösung versetzt, so darf weder eine blaue noch eine weinrote Färbung entstehen, auch dann nicht, wenn man das Gemisch austocht und nach dem Erkalten mit einem zweiten Tropsen Jodlösung versetzt (Stärke, Dextrin). Werden 2 g gepulvertes arabisches Gummi mit 10 ccm verdünntem Weingeist eine halbe Stunde lang unter wiederholtem Umschütteln stehengelassen, so dürsen 5 ccm des Filtrats beim Abdampsen und Trocknen bei 100° höchstens 0,01 g Rückstand hinterlassen (Zucker).

 $1~{
m g}$ arabisches Gummi darf nach dem Verbrennen höchstens $0.04~{
m g}$ Rückstand hinterlassen.

Guttapercha — Guttapercha

Der koagulierte und getrocknete Milchsaft von Palaquium-Arten.

Guttapercha besteht aus meist gelbbraunen, in heißem Wasser erweichenden und dann knetbaren, beim Erkalten wieder erhärtenden Stücken.

In siedendem Chloroform muß Guttapercha bis auf einen geringen Rückstand löslich sein.

Das aus Guttapercha sehr bünn ausgewalzte Guttaperchapapier, Guttapercha lamellata, ist bräunlich, burchscheinend; es barf nicht kleben.

Guttaperchaftäbehen, Guttapercha in bacillis, sind aus Guttapercha hergestellte, weiße oder grauweiße Stäbehen, die unter Wasser aufzubewahren sind, dem 10 Prozent Glyzerin oder 10 Prozent Weingeist zuzusezen sind.

Gutti — Gummigutt

Das Gummiharz mehrerer Garcinia-Arten, besonders von Garcinia Handuryi Hooker fil.

Gummigutt besteht aus 3 bis 7 cm dicken, walzenförmigen Stücken, seltener aus zusammengeslossenen, unregelmäßigen Klumpen von rotgelber Farbe, die leicht in dunkelzitronengelbe, slachmuschelige, undurchsichtige Splitter zerbrechen.

Gummigutt ist geruchlos und aufangs geschmacklos, dann schmeckt es süßlich und brennend.

Beim Verreiben von 1 g Gummigutt mit 2 ccm Wasser entsteht eine gelbe Emulsion, die sich nach dem Verdünnen mit 15 ccm Wasser nach Zusatz von 1 g Ammoniakslüssigkeit

klärt und eine feurigrote, dann braune Farbe annimmt. Überfättigt man die Flüssigkeit mit Salzsäure, so scheiden sich unter Entfärbung der Flüssigkeit gelbe Flocken ab.

Ein Tropfen der Emulsion darf bei mitrostopischer Betrachtung nach Zusatz von 1 Tropfen Jodlösung nur vereinzelte Stärkekörnchen erkennen lassen.

 $1~{
m g}$ Gummigutt darf nach dem Verbrennen höchstens $0.01~{
m g}$ Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,3 g. Größte Tagesgabe 1,0 g.

Herba Absinthii — Wermut

Die getrockneten Blätter und frautigen Zweigspisen mit den Blüten von Artemisia absinthium Linne.

Die bodenständigen Blätter sind langgestielt, dreifach siederteilig mit schmallanzettlichen, spizen Zipfeln; die Stengelblätter sind nach oben hin fürzer gestielt, die unteren sind doppelt, die oberen einfachsiederteilig. Die 3 mm dicken, fast kugeligen Blütenköpschen des rispigen Blütenstandes, denen zungenförmige Blüten sehlen, stehen meist einzeln in der Achsel eines lanzettsörmigen oder spatelsörmigen Deckblatts. Blättchen und Stengelspizen sind, besonders bei den wildwachsenden Pslanzen, mattgrau dis silbergrau behaart.

Wermut riecht würzig und schmeckt würzig, stark und anhaltend bitter.

Die Epidermiszellen beider Blattseiten haben wellige Seitenwände, Spaltöffnungen finden sich vorwiegend auf der Unterseite. Die Behaarung besteht aus bünnwandigen Haaren, die einen kurzen, oft mehrzelligen Stiel und eine lange, quergestellte, beiderseits zugespitzte Endzelle haben, serner aus Rompositen-Drüsenschuppen. Das Mesophyll besteht aus einer Palisadensschicht und einem Schwammgewebe, bessen unterste Zellen sich der Palisadensorm nähern, und ist kristallfrei. Der Blütensboden trägt flache, keulenförmige Haare. Die Pollenkörner sind kugelig, glatt und haben 3 Austrittstellen.

Wermutpulver ist graugrün und gekennzeichnet durch große Mengen der dünnwandigen, eigenartigen Deckhaare, Stücke der Blätter mit welligen Spidermiszellen, selten mit Drüsenschuppen, Mesophyllteile, viele Pollenkörner, zartwandiges Gewebe der Blüten, Haare des Blütenbodens und wenig Bruchstücke stark verdickter Fasern.

Wermut darf grobe Stengelteile nicht enthalten.

Wermutpulver darf starkgewundene, sehr lange, denen des Wermuts im übrigen gleich gebaute Deckhaare (Artemisia vulgaris) nicht enthalten. Es darf nicht überwiegend aus Teilen des Stengelgewebes bestehen.

 $1~{
m g}$ Wermut darf nach dem Verbrennen höchstens $0,1~{
m g}$ Rückstand hinterlassen.

Herba Cardui benedicti — Rardobenediftenfraut

Die getrockneten Blätter und krautigen Sweigspißen mit den Blüten von Cnicus benedictus Linné.

Die bis 30 cm langen, grundständigen Blätter sind lineals oder länglich-lanzettlich, spiß, in einen dreikantigen, geflügelten Blattstiel übergehend, schrotsägezähnig oder siederspaltig; die

oberen Stengelblätter sind sitzend und am Stengel herablaufend. Alle Blätter sind an der Spitze und den Lappen mit einem Stachel versehen und zottig behaart. Die 3 cm langen, einzelständigen Blütenköpfe haben gelbe Blüten und einen Hüllfelch, dessen äußere, eiförmige Blätter in einen einfachen, am Rande spinnwebig behaarten Stachel ausgehen, während die inneren, schmaleren mit gesiedertem Stachel versehen sind.

Kardobenediftenfraut schmeckt bitter.

Beibe Epidermen der Laubblätter bestehen aus Zellen mit welligen Seitenwänden und enthalten Spaltöffnungen ohne Nebenzellen. Das Mesophyll besteht aus 2 bis 3 Palisadenschichten sowie einem schmalen Schwammgewebe und ist frei von Kristallen. Es sind 2 Formen von Deckhaaren vorhanden; diese bestehen entweder aus kurzen, breiten Zellen und haben eine kegelsörmige Endzelle, oder aus kurzen, schmalen Basalzellen und haben dann eine sehr lange, gewundene Endzelle. Die Gesäsbündel der Nerven sind von Faserbündeln begleitet. Die Stacheln der Hüllschilblätter sind ebenfalls aus Faserbündeln gebildet. Die Pollenkörner haben eine warzige Exine mit 3 Austrittstellen.

Kardobenediktenkrautpulver ist grün und gekennzeichnet durch zahlreiche Stücke des grünen Mesophylls und des farb-losen Stengel- und Nervenparenchyms, durch sehr zahlreiche Faserbruchstücke, Gefäße verschiedener Weite, Trümmer der breitzelligen und der schmalzelligen Deckhaare, einige Fetzen der Spreuschuppen des Blütenbodens aus derbwandigen Zellen und durch spärliche Pollenkörner.

 $1~{
m g}$ Kardobenediftenfraut darf nach dem Verbrennen höchstens $0.2~{
m g}$ Rückstand hinterlassen.

Herba Centaurii — Taufendgüldenkraut

Die während der Blütezeit gesammelten, getrockneten, oberirdischen Teile von Erythraea centaurium (Linné) Persoon.

Tausenbgüldenkraut ist kahl. Der Stengel ist vierkantig und bis 2 mm dick. Die kreuzgegenskändigen Blätter sind sitzend, länglich oder schmal verkehrt-eiförmig, dreis oder fünfenervig, ganzrandig. Die in endskändigen Trugdolden stehenden Blüten haben einen fünfzipfeligen Kelch, eine mit weißlicher Röhre und 5 roten, länglichen Sipfeln versehene Krone, 5 am Kronenschlunde angeheftete Staubgefäße, deren Staubbeutel nach dem Ausstäuben schraubensörmig gedreht sind, und einen oberständigen Fruchtknoten mit vielen Samenanlagen.

Tausendgüldenfraut schmeckt kräftig bitter.

Die Zellen des Holzkörpers des Stengels sind sehr dickwandig. Obere und untere Epidermis des Blattes führen Spaltöffnungen, die untere mehr, und bestehen aus Zellen mit welligen Seitenwänden. Das Mesophyll besteht aus 2 Palisadenschichten, deren Zellen je einen Einzelkristall von Kalziumogalat enthalten, und einem mehrschichtigen Schwammgewebe. Die Epidermiszellen der Außenseite der Kelchblätter tragen sehr dickwandige Papillen mit auffallender Kutikularstreifung. Die Pollenkörner sind kugelig, glatt, sein punktiert, und haben 3 schlitzsörmige Austrittstellen.

Tausendgüldenkrautpulver ist grün und gekennzeichnet durch zahlreiche Teile des Stengels mit Gefäßen und Fasern, wellige Spidermiszellen der Blätter, geradlinig-vieleckige Spidermiszellen der Relche mit strahliger Kutikularfaltung über jeder Zelle, Mesophyllstücke, zum Teil mit den kleinen Kalziumoxalatkristallen, rote Stücke der Blumenkronen und Pollenkörner.

Tausendgüldenkrautpulver darf Haarbildungen und Kalziums orgalatraphiden (Epilobium) nicht enthalten.

 $1~{
m g}$ Tausenbgüldenkraut darf nach dem Verbrennen höchstens $0,08~{
m g}$ Rückstand hinterlassen.

Herba Lobeliae — Pobelienfrout

Die gegen Ende der Blütezeit gesammelten, getrockneten, oberirdischen Teile von Lobelia inflata Linné.

Der furchig-kantige, im unteren Teile oft rotviolette Stengel ist raubhaarig. Die Blätter sind einfach, wechselständig, blaßgrün, fiedernervig, die unteren bis 7 cm lang, länglich, stumpf, in den kurzen Blattstiel verschmälert, die oberen fleiner, eiförmig bis lanzettlich, sigend, alle ungleich ferbig gefägt und beiderseits zerstreut behaart. An der Spipe der Zähne tragen sie helle, drüsenähnliche Warzen. Die in beblätterten Trauben angeordneten Blüten sind etwa 7 mm lang, fünfzählig. Die Kelchabschnitte sind lineal- oder pfriemförmig, abstehend. Die weißliche oder hellbläuliche, fünfzipfelige Blumenkrone ist zweilippig, die Oberlippe bis zum Grunde gespalten. Die Staubblätter sind im oberen Teile miteinander verwachsen und umschließen den Griffel. Die bis 5 mm dicken, unterständigen Kapseln sind häutig, verkehrteiförmig, zehnrippig, zweifächerig und vom Kelchreste gefrönt. Sie enthalten zahlreiche, sehr kleine, braune, längliche Samen mit netig-grubiger Oberfläche.

Lobelienkraut riecht schwach und schweckt anfangs schwach, bann kräftig scharf und krazend.

Der meist hohle Stengel besitzt einen geschlossenen Holzving. Die obere Spidermis der Blätter besteht aus deutlich gestüpfelten, in der Aufsicht geradlinig-vieleckigen, im Blatts querschnitte linsenförmigen oder papillösen Zellen und ist frei von Spaltöffnungen. Die Zellen der zahlreiche Spaltöffnungen ohne Nebenzellen enthaltenden unteren Epidermis haben wellige Seitenwände. Auf der Oberseite finden sich spärliche, auf der Unterseite zahlreiche, kegelförmige, spite, berbwandige, einzellige, gerade Haare mit feinwarziger oder gestrichelter Rutikula. Das Mesophyll besteht aus einer Schicht kurzer Palisaden und einigen Schwammgewebeschichten und ist frei von Kristallen. Den Nerven fehlen Fasern, in ihrem Siebteil finden sich wie in der Stengelrinde und den Blüten und Früchten Milchröhren. Der Pollen ift glatt, kugelig bis gerundet-dreieckig und hat drei Austrittstellen. Die Gefäßbündel der Fruchtwand sind von Fasern begleitet. In der Epidermis der Fruchtscheidewand finden sich dickwandige, stark buchtige Zellen. Die Samenschale besteht aus U-förmig verdickten, braunen Zellen.

Lobelienkrautpulver ist grün und gekennzeichnet durch Stücke des Holzkörpers der Stengel, Epidermissehen der Blätter mit auffallend getüpfelten Zellen und kegelförmigen Haaren, Mesophylltrümmer, Pollenkörner, Stücke der Blumenkrone mit zum Teil stark papillösen Zellen, Stücke der Staubbeutel mit der sibrösen Schicht und stark papillöser Epidermis, Teilchen der Fruchtwand und der Kelchzipfel und die kleinen Samen oder ihre Bruchstücke mit brauner Samenschale aus dickwandigen, meist sechseckigen Zellen.

1 g Lobelienkraut darf nach dem Verbrennen höchstens 0,12 g Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,1 g. Größte Tagesgabe 0,3 g.

Herba Meliloti — Steinflee

Die getrockneten Blätter und Blütenstände von Melilotus officinalis (Linné) Desrousseaux und Melilotus altissimus Thuillier.

An den dreizähligen, mit pfriemförmigen Nebenblättchen versehenen Blättern ist das 1 bis 4 cm lange Endblättchen etwas länger und auch länger gestielt als die seitlichen Blättchen; alle Blättchen sind länglich bis elliptisch, am oberen Ende gestutt, mit sehr kleinen Endspitzen versehen, am Grunde keilförmig, am Rande spitz gezähnt. Die gelben Schmetterlingsblüten stehen in lockeren, achselständigen Trauben. Die eisörmigen Früchte sind querrunzelig, kahl (Melilotus ossicinalis) oder netzig runzelig, zerstreut behaart (Melilotus altissimus) und schließen 1 bis 2 Samen ein.

Steintlee riecht fräftig nach Kumarin.

Herba Serpylli — Quendel

Die zur Blütezeit gesammelten, getrockneten, beblätterten, ungefähr 1 mm bicken Zweige von Thymus serpyllum *Linné*.

Die Blätter sind kreuzgegenständig, kurzgestielt, rundlich-eiförmig bis schmal-lanzettlich, ungefähr 1 cm lang, bis 7 mm breit, am Grunde gewöhnlich gewimpert, sonst meist nur mit eingesenkten, dunklen Drüsenschuppen besetzt. Die gestielten Blüten stehen in meist kopfig gedrängten Scheinquirlen. Sie besitzen einen behaarten, bis zur Hälfte in 2 Lippen gespaltenen, fünfzähnigen, am Schlunde mit einem Kranze steifer Haare ausgekleideten Kelch und eine zweilippige, vierzipflige, purpurne oder weißliche Blumenkrone.

Onendel richt und schmeckt stark würzig.

Herba Thymi — Thymian

Die abgestreiften, getrockneten Blätter und Blüten von Thymus vulgaris *Linné*.

Die Blätter sind kurzgestielt oder ungestielt, lineallanzettlich, elliptisch oder gerundet-rhombisch, spiß, bis 9 mm lang, mehr oder weniger grau behaart, mit eingesenkten, dunklen Drüsenschuppen dicht besetzt, am Rande zurückgerollt. Die gestielten Blüten besitzen einen behaarten, bis zur Sälfte in 2 Lippen gespaltenen, fünfzähnigen, am Schlunde mit einem Kranze steiser Haare ausgekleideten Kelch und eine zweilippige, vierzipssige, blaßrötliche Blumenkrone.

Thymian riecht und schmeckt würzig.

Die obere Epidermis der Blätter besteht aus Zellen mit schwach welligen, die untere aus solchen mit stark welligen Seitenwänden. Beide führen Spaltöffnungen, und zwar die untere erheblich mehr, die von 2 die Pole umfassenden Epidermiszellen umgeben sind. Auf der Blattoberseite sinden sich zahlreiche ein- dis zweizellige, sehr kurze, fast papillenartige oder zahnförmige Haare, auf der Unterseite zahlreiche zwei- dis dreizellige, gekniete, etwas längere Haare mit körniger Kutikula. Beide Seiten tragen eingesenkte Labiaten-Drüsenschuppen und sitzende, einzellige, birnförmige Drüsenköpschen. Das Mesophyll besteht aus 1 dis 2 Palisadenschichten und einem Schwammgewebe aus meist ellipsoidischen Zellen. Die Pollenkörner sind kugelig, ylatt.

Thymianpulver ist grangrün und gekennzeichnet durch Fetzen ber beiden Blattepidermen, Stücke des Mesophylls, zartwandiges Parenchym der Blütenteile, zahlreiche, gekniete Haare, Drüsensschuppen und Pollenkörner.

 $1~{
m g}$ Thymian darf nach dem Verbrennen höchstens $0,12~{
m g}$ Rückstand hinterlassen.

Herba Violae tricoloris — Stiefmütterchen

Die getrockneten, oberirdischen Teile blühender, wildwachsender Pflanzen von Viola tricolor Linné.

Der Stengel ist kantig, hohl und trägt langgestielte, mit großen, siederteiligen Nebenblättern versehene Blätter, deren Spreite an den unteren Blättern herzförmig bis eiförmig, an den oberen länglich bis lanzettlich und gekerbt ist. Die Blüten sind achselständig, gelblich oder hellviolett, langgestielt; das vordere Blatt der fünsblätterigen Blumenkrone trägt einen Sporn, das mittlere Blattpaar ist am Grunde gebartet.

Stiefmütterchen schmeckt etwas süß.

Hexamethylentetraminum — Hexamethylentetramin Urofropin (E. W.)

(CH₂)₆N₄ Mol. Gew. 140,13

Farbloses, kristallinisches Pulver von anfangs süßem, später bitterlichem Geschmacke. Beim Erhigen verslüchtigt cß sich, ohne zu schmelzen. Hexamethylentetramin löst sich in etwa 1,5 Teilen Wasser und in 10 Teilen Weingeist. Die wässerige Lösung blänt Lackmuspapier sehr schwach, wird durch Phenolphthalein-lösung aber nicht gerötet.

Beim Erhigen der wässerigen Lösung (1+19) mit verdünnter Schweselsäure tritt der Geruch des Formaldehyds auf. Fügt man hierauf Natronlauge im Überschusse hinzu und erwärmt von neuem, so entwickelt sich Ammoniak. Fügt man zu 5 com der wässerigen Lösung (1+19) 5 Tropsen Silbernitratlösung, so entsteht ein weißer Niederschlag, der sich beim Umschütteln im Überschusse der Herschusse der Herschusse der Sexamethylentetraminstösung wieder löst.

Die wässerige Lösung (1+19) darf weder durch 3 Tropsen Natriumsulfidlösung (Schwermetallsalze), noch durch Bariumsuitratlösung (Schwefelsäure) verändert werden; nach Zusat von 2 com Salpetersäure und einigen Tropsen Silbernitratslösung darf sie höchstens eine Opaleszenz zeigen (Salzsäure). Werden 5 com der wässerigen Lösung (1+19) mit 5 Tropsen Neßlers Reagens versetz, so darf nach einmaligem Ausschen weder eine Färbung noch eine Trübung auftreten (Ammoniumsfalze, Paraformaldehnd). Die Lösung von 0,1 g Hexamethylenstetramin in 2 com Schwefelsäure muß farblos sein (fremde organische Stosse).

0,2 g Hexamethylentetramin dürfen nach dem Verbrennen

keinen wägbaren Rudstand hinterlassen.

Homatropinum hydrobromicum Homatropinhhydrobromid

(C16 H21 O3N) HBr Mol. Gew. 356,1

Weißes, geruchloses, kristallinisches, leicht in Wasser, schwerer in Weingeist lösliches Pulver.

Schmelzpunkt annähernd 214°.

In je 1 ccm ber wäfferigen Lösung (1+19) geben Queckfilberchloriblösung ober 1 Tropfen Kalilauge eine weiße, Joblösung eine braune und Silbernitratlösung eine gelbliche Fällung. Die durch die Kalilauge hervorgerusene Fällung wird durch einen Überschuß des Fällungsmittels wieder gelöst.

Wird $0.01~\mathrm{g}$ Homatropinhydrobromid mit $5~\mathrm{Eropfen}$ rauchender Salpeterfäure in einem Porzellanschälchen auf dem Wasserbade zur Trockne verdampft, so hinterbleibt ein kaum gelblich gefärbter Rückstand, der nach dem Erkalten beim Übergießen mit weingeistiger Ralilauge nicht violett gefärbt werden darf (Utropin), sondern eine rotgelbe Färbung annehmen muß. Die wässerige Lösung (1+19) darf Lackmußpapier nicht verändern und durch Gerbsäurelösung nicht gefällt werden (fremde Alkaloide).

0,2 g Homatropinhydrobromid dürfen bei der Aufbewahrung über Schwefelsäure nicht an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Sehr vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,001 g. Größte Tagesgabe 0,003 g.

Hydrargyrum — Queckfilber

Hg Atom-Gew. 200,6

Gehalt 99,6 bis 100 Prozent.

Flüssiges, silberweißes Metall, das bei ungefähr — 39° erstarrt und bei ungefähr 357° siedet.

Dichte 13,546.

Queckfilber muß eine glänzende Oberfläche haben, die auch beim Schütteln mit Luft nicht verändert werden darf. Es muß sich in Salpetersäure ohne Rückstand losen (Zinn, Antimon).

Gehaltsbestimmung. Etwa 0,3 g Quecksilber werden in einem Kölbehen genau gewogen und mit 10 ccm Salveterfäure etwa 10 Minuten lang auf dem Wasserbad erhitt: während des Erhitzens wird auf das Rölbehen ein Trichter gesetzt. Sobald keine Quecksilberkügelchen mehr erkennbar find, spült man nach dem Abkühlen den Trichter mit etwa 20 ccm Wasser nach und fügt so viel Kaliumpermanganatlöfung (1+19) hinzu, daß die Löfung rot gefärbt ist oder sich braune Flocken abscheiben. Man entfärbt oder klärt dann das Gemisch durch Jusak von wenig Ferrosulfat, sett 5 ccm Kerriammoniumfulfatlöfung hinzu und titriert mit 1/10-Normal-Ummoniumrhodanidlösung bis zum Farbumschlage. Hierbei mussen für je 0,3 g Quecksilber 29,8 bis 29,9 ccm ¹/10°Normal-Ammoniumrhodanidlöfung verbraucht werden, was einem Gehalte von 99,6 bis 100 Prozent Queckfilber entspricht $(1 \text{ ccm}^{-1}/_{10})$ Normal-Ummoniumrhobanidlöfung = 0,01003 g Queckfilber, Kerrianmoniumfulfat als Indikator).

Hydrargyrum bichloratum — Queckfilberchlorid Sublimat

Hg Cl₂ Mol. Sew. 271,5

Schwere, weiße, durchscheinende, rhombische Kristalle oder weißes, kristallinisches Pulver.

Queckfilberchlorid löst sich in etwa 15 Teilen Wasser von 20°, in 3 Teilen siedendem Wasser, in 3 Teilen Weingeist und in etwa 17 Teilen Ather. Beim Erhitzen im Probierrohr schmilzt es und verslüchtigt sich vollständig.

Die wässerige Lösung (1+19) gibt mit Natronlauge einen gelben Niederschlag, mit einigen Tropfen Kaliumjodidlösung

einen roten Niederschlag, der sich nach weiterem Zusatz von Kaliumjodidlösung mit gelblicher Farbe löst. Die wässerige Lösung rötet Lackmuspapier.

1 g Queckfilberchlorid muß sich in 5 ccm siedendem Wasser lösen (Quecksilberchlorür). Werden 0,5 g Quecksilberchlorid mit etwa 5 ccm Natronlauge erwärmt, so darf sich kein Ammoniak entwickeln (Ammoniumsalze). 5 ccm der wässerigen Lösung von Quecksilberchlorid (1+19) dürsen nach Zusah von 5 ccm Natrinmchloridlösung Lackmuspapier nicht mehr röten (freie Säure).

0,2 g Queckfilberchlorid dürfen beim Erhitzen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Gröfte Einzelgabe 0,02 g.

Größte Tagesgabe 0,06 g.

Hydrargyrum bijodatum — Queckfilberjobid

Das Quecksilberchlorid wird in 80 Teilen Wasser, das Kaliumjodid in 15 Teilen Wasser gelöst. Die Kaliumjodid-lösung wird alsdann unter Umrühren zu der Quecksilberschloridlösung hinzugesügt, der entstandene Niederschlag abstiltriert, so lange mit Wasser gewaschen, dis eine Probe der Waschstüssigseit durch Silbernitratlösung nur noch schwach opalisierend getrübt wird, und darauf bei etwa 70° getrocknet.

Scharlachrotes Pulver, das beim Erhigen im Prodierrohr zuerst gelb wird, dann schmilzt und bei weiterem Erhigen ein gelbes Sublimat bildet. Die gelbe Farbe dieses Sublimats ist nur bei höherer Lemperatur beständig, beim Abkühlen geht sie in Scharlachrot über. Duecksilberjodid löst sich in etwa 250 Teilen Weingeist von 20° und in etwa 40 Teilen siedendem Weingeist; in Wasser ist es fast unlöslich, dagegen löst es sich leicht in Kaliumjodidlösung.

Die erkaltete weingeistige Lösung muß farbloß sein. Wird 1 g Quecksilberjodid mit 20 com Wasser geschüttelt, so darf daß Filtrat durch 3 Tropsen Natriumsulsidlösung nur schwach dunkel gefärbt und durch Silbernitratlösung nur opalisierend getrübt werden (Quecksilberchlorid).

0,2 g Quecksilberjodid dürfen beim Erhigen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,02 g. Größte Tagesgabe 0,06 g.

Hydrargyrum chloratum — Queckfilberchlorür Kalomel

Hg2Cl2 Mol. Gew. 472,1

Aus sublimiertem Quecksilberchlorür hergestelltes, feinst geschlämmtes, bei etwa 100 sacher Vergrößerung beutlich kristallinisches, weißes bis gelblichweißes, bei starkem Reiben tieser gelblich werdendes Pulver. Es zersetzt sich am Lichte und verslüchtigt sich beim Erhitzen im Probierrohr, ohne vorher zu schmelzen.

Übergießt man Duecksilberchlorür mit Ammoniaksüsssteit, so zersetzt es sich unter Schwärzung. In dem Filtrate ruft tach dem Übersättigen mit Salpetersäure Silbernitratlösung einen weißen Niederschlag hervor. Quecksilberchlorür ist in Wasser und Weingeist unlöslich.

Beim Erwärmen von 1 g Queckfilberchlorür mit Natronlauge darf sich kein Ammoniak entwickeln (Queckfilberstickstoffverbindungen). Schüttelt man 1 g Queckfilberchlorür mit 10 ccm Wasser, läßt das Gemisch eine halbe Stunde lang zum Absehen stehen und filtriert die überstehende Flüssigkeit durch ein doppeltes, mit Wasser angeseuchtetes Filter, so darf das klare Filtrat durch Silbernitratlösung (Queckfilberchlorid) höchstens opalisierend getrübt und durch Natriumsulsidlösung (Schwermetallsalze) nicht verändert werden. Wird 1 g Quecksilberchlorür mit 5 ccm Salzsäure geschüttelt, so darf es sich nicht dunkler färben (Arsenverbindungen).

0,2 g Queckfilberchlorür dürfen beim Erhigen keinen wäg-baren Rückftand hinterlassen.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe (zu Einspritzungen) 0,1 g.

Hydrargyrum chloratum vapore paratum Durch Dampf bereitetes Queckfilberchlorür

Hg2Cl2 Mol. Gew. 472,1

Durch schnelles Abkühlen des Quecksilberchlorürdampfes hergestelltes, weißes, bei starkem Reiben gelblich werdendes Pulver, das bei etwa 100 facher Vergrößerung nur vereinzelte Kriställchen zeigt. Es zersetzt sich am Lichte und ist beim Erhitzen im Probierrohr, ohne vorher zu schmelzen, flüchtig.

Übergießt man durch Dampf bereitetes Quecksilberchlorür mit Ammoniakslüssigkeit, so zersetzt es sich unter Schwärzung. In dem Filtrate ruft nach dem Übersättigen mit Salpetersäure Silbernitratlösung einen weißen Niederschlag hervor. Durch Dampf bereitetes Quecksilberchlorür ist in Wasser und Weinzeist unlöslich.

Beim Erwärmen von 1 g durch Dampf bereitetem Quecksilberchlorür mit Natronlauge darf sich kein Ammoniak entwickeln (Quecksilberstickstoffverbindungen). Schüttelt man 1 g durch Dampf bereitetes Quecksilberchlorür mit 10 ccm Wasser, läßt das Gemisch eine halbe Stunde lang zum Absehen stehen und filtriert die überstehende Flüssigkeit durch ein doppeltes, mit Wasser angeseuchtetes Filter, so darf das klare Filtrat durch Silbernitratlösung (Quecksilberchlorid) höchstens opalissierend getrübt und durch Natriumsulsidlösung (Schwermetallsalze) nicht verändert werden. Wird 1 g durch Dampf bereistetes Quecksilberchlorür mit 5 ccm Salzsäure geschüttelt, so darf es sich nicht dunkler färben (Arsenverbindungen).

0,2 g durch Dampf bereitetes Quecksilberchlorür dürfen beim Erhipen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Hydrargyrum cyanatum — Queckfilberzhanid

Hg (CN)2 Mol. Gew. 252,6

Farblose, durchscheinende, säulenförmige Kristalle. Queckfilberzhanid löst sich in etwa 12 Teilen Wasser von 20°, in 3 Teilen siedendem Wasser und in 12 Teilen Weingeist; in Ather ist es schwer löslich.

Beim schwachen Erhitzen eines Gemisches von 1 Teil Quecksilberzhanid und 1 Teil Jod im Probierrohr entsteht zuerst ein gelbes, später rot werdendes und darüber ein weißes, aus

nadelförmigen Kriftallen bestehendes Sublimat.

Die wässerige Lösung (1+19) darf Lackmuspapier nicht verändern (Quecksilberoryzyanid, Quecksilberchlorid) und nach Zusat von 1 com Salpetersäure und 2 Tropsen Silbernitratlösung keinen Niederschlag geben (Quecksilberchlorid).

0,1 g Queckfilberzhanid muß sich beim Erhitzen im Probier.

rohr vollständig verflüchtigen.

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,01 g. Größte Tagesgabe 0,03 g.

Hydrargyrum oxycyanatum — Quecksilberoxhzhanid Hydrargyrum oxycyanatum cum Hydrargyro cyanato Shanidhaltiges Quecksilberoxhzhanid

Gehalt 33,3 bis 35,2 Prozent Queckfilberoghzhanib $(Hg(CN)_2 \cdot HgO, Mol.$ Gew. 469,2), entsprechend 15,37 bis 16,25 Prozent Queckfilberoghb (HgO, Mol.Gew. 216,6), und .84,6 bis 83,8 Prozent Gesant-Queckfilberzhanib $(Hg(CN)_2, Mol.$ Gew. 252,6).

Queckfilberoryzyanid ist ein Gemisch von etwa 34 Prozent Quecksilberoryzyanid und etwa 66 Prozent Quecksilberzyanid.

Weißes bis gelblichweißes Pulver, das sich langsam in etwa 19 Teilen Wasser löst. Die wässerige Lösung (1+19) bläut Lackmußpapier.

Wird die wässerige Lösung (1+19) tropsenweise mit Kaliumjodidlösung bis zur Gelbfärbung und dann mit Ammoniakflüssigkeit versetzt, so färbt sie sich zuerst dunkelgelb, dann scheidet sich ein braunroter Niederschlag ab, der sich nach weiterem Zusatz von Kaliumjodidlösung wieder farblos löst.

Die wässerige Lösung (1+19) darf nach Zusatz von 1 com Salpetersäure mit 2 Tropfen Silbernitratlösung keinen Niederschlag geben (Duccksilberchlorid).

Gehaltsbestimmung. 1 g Quecksilberoxyzyanid wird nach Jusat von 1 g Natriunchlorid in 50 ccm warmem Wasser gelöst; die Lösung wird nach dem Erkalten mit 3 Tropsen Methylorangelösung verset und mit Normal-Salzsäure bis zum Farbumschlage titriert. Hierzu müssen 1,42 bis 1,50 ccm Normal-Salzsäure verbraucht werden, was einem Gehalte von 15,37 bis 16,25 Prozent Quecksilbervoxyd oder 33,3 bis 35,2 Prozent Quecksilbervoxyd naid entspricht (1 ccm Normal-Salzsäure = 0,1083 g Quecksilbervoxyd = 0,2346 g Quecksilbervoxyd naid, Methylorange als Indisator).

Nach Zusatz von 4 g Kaliumjodid wird die hellgelb gewordene Lösung wiederum mit Normal-Salzsäure bis zum Farbumschlage titriert. Hierzu müssen 6,64 bis 6,70 ccm Normal-Salzsäure verbraucht werden, was einem Gehalte von 83,8 bis 84,6 Prozent Gesamt-Quecksilberzhanid entspricht (1 ccm Normal-Salzfäure = 0,1263 g Queckfilberzyanid, Methylorange als Indikator).

Die Herstellung einer Lösung von Quecksilberoxyzyanid durch Erwärmen darf nur auf dem Wasserbad erfolgen.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,01 g. Größte Tagesgabe 0,03 g.

Hydrargyrum oxydatum — Queckfilberoxyd Rotes Queckfilberoxyd

HgO Mol. Sew. 216,6

Gelblichrotes, feinst geschlämmtes, kristallinisches Vulver, das sich beim Erhigen im Prodierrohr unter Abscheidung von Quecksilber verslüchtigt. Quecksilberoxyd ist in Wasser fast unlöslich. In verdünnter Salpetersäure ist es leicht löslich.

Die Lösung von 0,5 g Queckfilberoxyd in 5 ccm verdünnter Salzfäure darf höchstens eine schwache Trübung zeigen (Quecksilber, Quecksilberoxydul). Wird 1 g Quecksilberoxyd mit 20 ccm Oxalfäurelösung 1 Stunde lang unter häusigem Umschütteln bei Simmertemperatur stehengelassen, so darf es keine wesentliche Farbveränderung erleiden (gelbes Quecksilberoxyd). Wird ein Gemisch von 1 g Quecksilberoxyd, 2 ccm Wasser und 2 ccm Schweselsäure nach dem Erkalten mit 1 ccm Ferrosulfatlösung überschichtet, so darf sich zwischen den beiden Flüssigkeiten keine gefärbte Zone bilden (Salpetersäure). Die Lösung von 0,2 g Quecksilberoxyd in etwa 20 Tropsen Salpetersäure und 10 ccm Wasser darf durch 3 Tropsen

Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt werden (Salzsäure).

0,2 g Quecksilberoryd dürfen beim Erhigen keinen wägsbaren Rückstand hinterlassen.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Sehr vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,02 g.

Größte Tagesgabe 0,06 g.

Hydrargyrum oxydatum via humida paratum Gelbes Queckfilberoxyd

HgO Mol. Gew. 216,6

Queckfilberchlorib	1 Teil
Natronlauge	3 Teile
Wasser	

Das Quecksilberchlorib wird in 20 Teilen warmem Wasser gelöst und die auf annähernd 30° abgekühlte Lösung allmählich unter Umrühren in eine Mischung der Natronlauge mit 5 Teilen Wasser eingegossen. Dieses Gemisch wird unter häusigem Umrühren und vor Licht geschützt etwa 1 Stunde lang stehengelassen, der Niederschlag mit Wasser von annähernd 30° ausgewaschen, bis das Waschwasser durch Silbernitratlösung höchstens noch opalisierend getrübt wird, und vor Licht geschützt bei annähernd 30° getrocknet.

Gelbes, amorphes Pulver, das sich beim Erhitzen im Probierrohr unter Abscheidung von Quecksilber verslüchtigt. Gelbes Quecksilberoryd ist in Wasser fast unlöslich. In verbünnter Salpetersäure ist es leicht löslich. Die Lösung von 0,5 g gelbem Queckfilberoxyd in 5 ccm verdünnter Salzsäure darf höchstens eine schwache Trübung zeigen (Queckfilber, Queckfilberoxydul). 1 g gelbes Quecksilberoxyd muß sich beim Schütteln mit 20 ccm Oxalsäurelösung allmählich in ein weißes, kristallinisches Pulver umwandeln (rotes Quecksilberoxyd). Die Lösung von 0,2 g gelbem Queckssilberoxyd in etwa 20 Tropfen Salpetersäure und 10 ccm Wasser darf durch 3 Tropfen Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt werden (Salzsäure).

0,2 g gelbes Queckfilberorhd dürfen beim Erhigen keinen wägbaren Rückftand hinterlassen.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,02 g. Größte Tagesgabe 0,06 g.

Hydrargyrum praecipitatum album Weißes Queckfilberpräzipitat

Gehalt mindestens 98,3 Prozent weißes Quecksilberpräzipitat; der Berechnung wird die Formel NH₂HgCl, Mol.-Gew. 252,1, zugrunde gelegt.

Quedfilberchlorib	2 Teile
Ummoniatflüffigkeit no	ich Bedarf
Waffer	58 Teile.

Das Queckfilberchlorid wird in 40 Teilen warmem Wasser gelöst und die Lösung nach dem Erkalten unter Umrühren langsam mit so viel Ammoniakslüssigkeit vermischt, daß Lackmuspapier eben gebläut wird. Hierzu sind in der Regel etwa 3 Teile Ammoniakslüssseit erforderlich. Der entstandene Niederschlag wird auf einem Filter gesammelt, nach dem Ablausen der Flüssigkeit allmählich mit 18 Teilen Wasser außzewaschen und vor Licht geschützt bei 30° getrocknet.

Weiße Stücke oder weißes, amorphes Pulver. Weißes Queckfilberpräzipitat ist in Wasser fast unlöslich; in Salpetersäure löst es sich beim Erwärmen. Wird weißes Quecksilberpräzipitat mit Natronlauge erwärmt, so scheibet sich unter Entwicklung von Ammoniak gelbes Quecksilberoryd ab.

Erhitzt man in einem Kölbehen 10 ccm verdünnte Essigsäure auf etwa 70° und setzt 0,2 g sein zerriebenes weißes Duecksilberpräzipitat hinzu, so muß nach mehrfachem Umschwenken in kuzer Zeit eine klare Lösung entstehen (unvorschriftsmäßige Herstellung, Duecksilberchlorür). Beim Erhitzen im Probierrohr muß sich weißes Quecksilberpräzipitat, ohne zu schmelzen, unter Zersetzung vollständig verslüchtigen (schmelzbares Präzipitat).

Gehaltsbestimmung. Etwa 0,2 g sein zerriebenes weißes Quecksikerpräzipitat werden in einer Glasstöpselslasche genau gewogen, mit etwa 50 com Wasser übergossen, mit 2 g Kaliumjodid versetzt und unter häusigem Umschütteln etwa 10 Minuten lang bis zur vollständigen Lösung stehengelassen. Die Lösung wird sodann nach Zusatz von 2 Tropsen Methylvorangelösung mit ½000 Normal-Salzsäure bis zum Farbumschlage titriert. Sierbei müssen für je 0,2 g weißes Queckssüberpräzipitat mindestens 15,6 ccm ½000 Normal-Salzsäure verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 98,3 Prozent weißem Quecksiberpräzipitat entspricht (1 ccm ½1000 Normals

Salzfäure = 0.012605 g weißes Queckfilberpräzipitat, Methylorange als Judikator).

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Sehr vorsichtig aufzubewahren.

Hydrargyrum salicylicum Anhydro-Hydroxymerkurifalizylfäure

$$C_6H_3 \underset{\text{Hg}}{\overset{OH}{\leftarrow}} \underset{[6]}{\overset{[1]}{\circ}} \text{ and } \underset{[4]}{\overset{[2]}{\circ}} \text{ Mol.-Sew. } 336,6$$

Gehalt mindestens 92 Prozent, entsprechend 54,8 Prozent Quecksilber.

Weißes bis hellrosa gefärbtes, geruch- und geschmackloses Pulver, das in Wasser und in Weingeist fast unlöslich ist. Es löst sich klar in Natronlauge und in Natriumkarbonatlösung bei 20° und beim Erwärmen in gesättigter Natriumchloriblösung.

Versett man 0,1 g Anhydro-Hydrogymerkurisalizylsäure mit 3 Tropfen Sisenchloridlösung, so entsteht eine schmutziggrüne Färbung, die nach Jusat von etwa 5 ccm Wasser violett wird. Erhitzt man etwa 0,1 g Anhydro-Hydrogymerkurisalizylsäure in einem sehr engen Probierrohr nach Jusat eines Körnchens Jod, so bildet sich ein Sublimat von Quecksilberjodid.

Je 0,1 g Anhydro-Hydrorymerkurifalizylfäure muß in 1 ccm Natronlauge vollständig, in 10 ccm ½ Normal-Job-lösung bis auf wenige Flocken löslich sein.

Gehaltsbestimmung. Etwa 0,3 g Anhydro-Hydroxymerkurisalizhlsäure werden in einem Kölbehen genau gewogen und mit Hilse von 1 g Natriumkarbonat in 9 ccm Wasser gelöst; die Lösung wird mit 1,5 g sein gepulvertem Kalium-

permanganat mittels eines Glasstabs gut durchgemischt. Nach 5 Minuten gibt man vorsichtig 5 ccm Schwefelsäure unter Drehen und Neigen des Kölbehens hinzu, verdünnt nach weiteren 5 Minuten mit etwa 40 ccm Wasser und bringt den Niederschlag durch allmählichen Jusat von 4 bis 8 ccm mit Wasser verdünnter konzentrierter Wasserstoffsuperoxydlösung (1+9) ganz oder nahezu vollständig zum Verschwinden. Die farblose Lösung versetzt man dann tropfenweise bis zur schwachen Rosafärbung mit Kaliumpermanganatlösung, entfärbt durch wenig Ferrosulfat und titriert nach Zusat von etwa 5 ccm Kerriammoniumsulfatlösung mit ¹/₁₀ Normal Ummoniumrhodanidlöfung bis zum Farbumschlage. Hierbei müssen für je 0,3 g Anhydro-Hydroxymerkurifalizylfäure mindestens 16,4 ccm 1/10-Normal-Ammoniumrhodanidlösung verbraucht werden, was einem Mindestaehalte von 92 Prozent Anhydro-Hydroxymerkurifalizylfäure = 54,8 Prozent Queckfilber entspricht (1 ccm 1/102 Normal-Ummonium rhodanidlöfung = 0,01683 g Unhydro-Hydroxymerkurifalizylfäure ober = 0,01003 g Queckfilber, Ferriammoniumfulfat als Indifator).

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,15 g.

Hydrargyrum sulfuratum rubrum Notes Queckfilbersulfid Zinnober

Hg S Mol. Gew. 232,7

Lebhaft rotes Pulver, das sich beim Erhigen an der Luft zersetzt, wobei der Schwefel mit kaum sichtbarer, blauer Flamme verbrennt und das Queckfilber sich verslüchtigt. Rotes Queckfilberjulfid ist in Wasser, Weingeist, Salzsäure, Salpetersäure und in verdünnter Kalilauge unlöslich; in Königswasser löst es sich unter Abscheidung von Schwefel.

Beim Schütteln mit Salpeterfäure darf rotes Queckfilberfulfid seine Farbe nicht verändern (Mennige). Werden
0,5 g rotes Queckfilbersulfid mit 10 ccm Salpetersäure und
10 ccm Wasser unter gelindem Erwärmen geschüttelt, so darf
das Filtrat nach Zusatz von etwa 7 ccm Ammoniakstüssseit
und schwachem Ansänern mit verdünnter Essissäure durch
3 Tropfen Natriumfulsidlösung nicht verändert werden (Schwermetallsalze). Wird ein Gemisch von 0,5 g rotem Quecksilbersulsid, 10 ccm Kalilauge und 10 ccm Wasser unter gelindem
Erwärmen geschüttelt, so darf das Filtrat nach Zusatz von
überschüssiger Salzsäure weder getrübt noch gefärbt werden
(Arsen-, Antimonverbindungen) und keinen Schweselwasserstoff
entwickeln (Schwesel).

0,2 g rotes Quecksilbersulsid dürfen beim Erhigen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vor Licht geschüht aufzubewahren.

Hydrastininum chloratum — Sydraftininchlorid Hydrastininum hydrochloricum

 $C_{11}H_{12}O_2NCl$ Mol.: Sew. 225,6

Schwach gelbliche, nabelförmige Kriftalle oder gelblichweißes, friftallinisches, geruchloses Pulver von bitterem Geschmacke, leicht löslich in Wasser und in Weingeist, schwer löslich in Üther und in Chloroform.

0,01 g Hydrastininchlorid löst sich in 1 ccm Schwefelfäure unter Entwickelung von Chlorwasserstoff mit schwach gelber Farbe und bläulicher Fluoreszenz, die nach dem Verbünnen mit $10~\rm ccm$ Wasser stärfer hervortritt. Kaliumbichromatlösung ruft in der wässerigen Lösung (1+49) einen gelben, kristallinischen Niederschlag hervor, der sich beim Erwärmen wieder löst. Beim Erfalten scheiden sich rotzgelbe, glänzende, nadelförmige Kristalle aus.

Die wässerige Lösung (1+49) barf Lackmuspapier nicht verändern und durch Ammoniakslüssseit nicht getrübt werden (Hodrastin und andere Alkaloide). Fügt man zu der Lösung von 0,1 g Hodrastininchlorid in 3 ccm Wasser 5 Tropfen Natronlauge hinzu, so muß eine weiße Trübung auftreten, die beim Umschwenken wieder verschwindet (fremde Alkaloide); schüttelt man diese Lösung mit 0,3 ccm Ather, so scheiden sich sofort glizernde Kristalle ab, die nach dem Absiltrieren, Auswaschen mit äthergesättigtem Wasser und Trocknen im Exsiktator nicht unter 111° und nicht über 117° schmelzen dürsen.

0.2 g Hydrastininchlorid dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,05 g. Größte Tagesgabe 0,15 g.

Hydrogenium peroxydatum solutum Wasserstoffsuperoxydlösung

Gehalt 3 bis 3,2 Gewichtsprozent Wasserstoffsuperoxyd $(H_2 O_2)$ Mol. Gew. 34,016).

Klare, farb- und geruchlose, schwach bitter schmeckende Flüssigkeit, die Lackmuspapier schwach rötet und sich bei Zimmertemperatur sehr langsam, bei Berührung mit gewissen Stoffen, wie Braunstein, sehr rasch unter Entwickelung von Sauerstoff zersetzt.

Versetzt man Wasserstoffsuperoxydlösung mit etwa 10 Tropsen Schweselsäure und einigen Kubikzentimetern Kaliumpermanganatlösung, so tritt, besonders beim Umschütteln, eine Gasentwickelung ein, und die Farbe der Kaliumpermanganatlösung verschwindet. Schüttelt man 1 com der mit einigen Tropsen verdünnter Schweselsäure angesäuerten Wasserstoffsuperoxydlösung mit etwa 2 com Ather und setzt dann einige Tropsen Kaliumdichromatlösung hinzu, so färbt sich bei erneutem Schütteln die ätherische Schicht tiesblau.

Wasserstoffsupervyhlösung barf sich nach Zusat von verbünnter Schwefelsäure innerhalb 10 Minuten nicht verändern (Variumsalze). 5 ccm Wasserstoffsupervyhlösung dürsen nach Zusat von 1 ccm verdünnter Essigsäure und 0,5 ccm Natriumsazetatlösung durch 0,5 ccm verdünnte Kalziumchloridlösung nicht verändert werden (Oxalsäure). 50 ccm Wasserstoffsupervyhlösung dürsen zur Neutralisation höchstens 3 ccm ½1/10°Normal-Kalilauge verdrauchen, Phenolphthalein als Indistator (unzulässige Menge freie Säure). 10 ccm Wasserstoffsupervyhlösung dürsen nach dem Verdampsen auf dem Wasserdampsen auf dem Wasserdampsen böchstens 0,015 g Kückstand hinterlassen.

Gehaltsbestimmung. 10 g Wasserstoffsuperoxyblösung werden in einem Meßtölbehen mit Wasser auf 100 com verdünnt 10 com dieser Lösung werden mit 5 com verdünnter Schwefelsäure und 1 g Kaliumjodid versetz; die Mischung läßt man in einem verschlossenen Glase eine halbe Stunde lang stehen. Zur Bindung des ausgeschiedenen Jodes dürsen nicht weniger als 17,7 und nicht mehr als 18,9 ccm ½10°Normal-Natrium-

thiosulfatlösung verbraucht werden, was einem Gehalte von 3 bis 3,2 Gewichtsprozent Wasserstoffsuperoxyd entspricht (1 ccm $^{1}/_{10^{2}}$ Normal-Natriumthiosulfatlösung = 0,001701 g Wasserstoffsuperoxyd, Stärkelösung als Indikator).

Rühl und vor Licht geschützt aufzubewahren.

Hydrogenium peroxydatum solutum concentratum Konzentrierte Wasserstoffsuperoxydlösung

Gehalt mindestens 30 Gewichtsprozent Wasserstoffsuperoxyd (H_2O_2) , Mol-Gew. 34,016).

Rlare, farblose Flüssigkeit, die Lackmuspapier rötet und sich bei Zimmertemperatur sehr langsam, bei Berührung mit gewissen Stoffen, wie Braunstein, sehr rasch unter Entwickelung von Sauerstoff zersetzt.

Bersett man 5 ccm konzentrierte Wasserstoffsuperoryblösung mit etwa 10 Tropsen Schwefelsäure und einigen Rubikzentimetern Kaliumpermanganatlösung, so tritt, besonders beim Umschütteln, eine Gasentwickelung ein, und die Farbe der Kaliumpermanganatlösung verschwindet. Schüttelt man eine mit einigen Tropsen verdünnter Schwefelsäure versette Wischung von 2 Tropsen konzentrierter Wasserstoffsuperorybstösung und 1 ccm Wasser mit 2 ccm Ather und setzt dann einige Tropsen Kaliumdichromatlösung hinzu, so färbt sich bei erneutem Durchschütteln die ätherische Schicht tiesblau.

Die wässerige Lösung (1+9) barf weder durch verdünnte Schwefelsäure (Bariumsalze) innerhalb 10 Minuten, noch nach Zusatz von 1 ccm verdünnter Essigsäure und 0,5 ccm Natriumzazetatlösung durch 0,5 ccm verdünnte Kalziumchloridlösung (Dzalsäure) verändert werden; nach Zusatz von 1 ccm Salpeterz

jäure barf sie burch Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt werden (Salzsäure). 5 ccm konzentrierte Wasserstoffssuperocydlösung dürsen nach dem Verdünnen mit 45 ccm Wasserzur Neutralisation höchstens 2 ccm ½100-Normal-Kalilauge verbrauchen, Phenolphthalein als Judikator (unzulässige Menge freie Säure).

10 ccm konzentrierte Wasserstoffsuperoxydlösung bürfen nach dem Verdampfen auf dem Wasserbade höchstens 0,03 g Rückstand hinterlassen; wird der Rückstand geglüht, so darf sein Gewicht höchstens 0,005 g betragen.

5 ccm konzentrierte Wasserstoffsuperoxydlösung werden in einem Porzellantiegel auf dem Wasserbade zur Trockne versdampft. Der Rückstand wird mit 2 ccm Natriumhypophosphitlösung übergossen und eine Viertelstunde lang bei aufgedecktem Uhrglas auf dem Wasserbad erhipt. Hierbei darf keine brännliche Färbung eintreten (Arsenverbindungen).

Gehaltsbestimmung. Etwa 1 g sonzentrierte Wasserstoffssuperogydlösung wird in einem Meßtölbehen von 100 cem Juhalt genau gewogen und das Kölbehen mit Wasser dis zur Marke aufgefüllt. 10 cem dieser Lösung werden mit 5 cem verdünnter Schweselsäure und 1 g Kaliumjodid versetz; die Mischung läßt man in einem verschlossenen Glase eine halbe Stunde lang stehen. Zur Bindung des ausgeschiedenen Jodes müssen für je 0,1 g konzentrierte Wasserstoffsuperogydlösung mindestens 17,7 cem ½000 Normal-Natriumthiofulsatlösung versbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 30 Gewichtseprozent Wasserstoffsuperogyd entspricht (1 cem ½1000 Normal-Natriumthiofulsatlösung entspricht (1 cem ½1000 Normal-Natriumthiofulsatlösung = 0,001701 g Wasserstoffsuperogyd, Stärkelösung als Judikator).

Kühl und vor Licht geschüht aufzubewahren.

Infusa — Aufgüsse.

Aufgüsse sind wässerige Auszüge aus in der Regel zerfleinerten Pflanzenteilen, die mit siedendem Wasser übergossen, 5 Minuten lang unter wiederholtem Umrühren im Wasserbad erhitzt und nach dem Erfalten ausgepreßt werden. Die Flüssigkeit wird dann durch Mull geseiht.

Bei Aufgüssen, für die die Menge des anzuwendenden Arzneimittels nicht vorgeschrieben ist, wird 1 Teil des Arzneimittels auf 10 Teile Aufguß genommen. Ausgenommen hier- von sind Arzneimittel der Tabelle C, von denen Aufgüsse mur dann abzugeben sind, wenn die Menge des Arzneimittels vorgeschrieben ist.

Aufgüsse, mit Ausnahme von Wiener Trank, sind zur Abgabe frisch zu bereiten.

Infusum Sennae compositum — Wiener Trank

Mittelfein zerschnittene Sennesblätter 50 T	eile
Wasser450 L	eile
Kalimmatriumtartrat 50 T	eile
Natriumfarbonat	eil
Manna	eile
Beingeist 25 D	eile.

Die Sennesblätter werden mit dem siedenden Wasser gossen und 5 Minuten lang im Wasserbad unter wiederholtem Umrühren erhigt. In der nach dem Erkalten unter schwachem Drucke abgeseihten Flüssigkeit werden die Salze und die Manna gelöst. Man seiht die Lösung durch, bringt sie mit

siebendem Wasser auf 475 Teile, fügt nach dem Erkalten den Weingeist hinzu und läßt 24 Stunden lang absehen. Die Flüssigkeit ist vom Bodensatze klar abzugießen.

Wiener Trank ist braun und klar.

Wiener Trank ist in kleine, dem Verbrauch angemessene Gefäße zu füllen und luftbicht verschlossen aufzubewahren.

Jodoformium — Jodoform

CHJ₃ Mol. Gew. 393,77

Kleine, glänzende, hexagonale, fettig anzufühlende Blättchen oder Tafeln oder fristallinisches Pulver von zitronengelber Farbe.

Jodoform riecht durchdringend, etwas safranartig; es ist mit den Dämpsen des siedenden Wassers slüchtig. Jodosorm ist in Wasser unlöslich; es löst sich in etwa 70 Teilen Weingeist von 20°, in 10 Teilen siedendem Weingeist, in 10 Teilen Ather; es ist ferner löslich in Chlorosorm, Kollodium, schwer löslich in setten Dlen, kaum in Glyzerin. Beim Erhigen von Jodosorm entwickeln sich violette Dämpse.

Schmelzpunkt annähernd 120°.

1 g Jodoform muß, mit 10 ccm Wasser 1 Minute lang geschüttelt, ein farbloses Filtrat geben (Pikrinsäure), das durch Silbernitratlösung (Jodwasserstoffsäure, Salzsäure) sofort nur opalisierend getrübt und durch Bariumnitratlösung (Schweselsäure) nicht verändert werden darf.

1 g Jodoform darf durch 24stündiges Trocknen über Schwefelsäure höchstens 0,01 g an Gewicht verlieren.

0,2 g Jodoform dürfen nach dem Verbrennen keinen wägsbaren Rückstand hinterlassen.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Jodum — Jod

J Atom=Gew. 126,92

Gehalt minbestens 99 Prozent.

Schwarzgraue, metallisch glänzende, trockene, rhombische Taseln oder Blättchen von eigenartigem Geruche, die beim Erhitzen violette Dämpse entwickeln. Jod löst sich in etwa 4 000 Teilen Wasser, in 9 Teilen Weingeist und in etwa 200 Teilen Glyzerin mit brauner bis rotbrauner Farbe. Es löst sich reichlich in Ather und in wässeriger Kaliumjodiblösung mit brauner bis rotbrauner, in Chlorosorm und in Schweselschlenstoff mit violetter Farbe. Wässerige Jodslösung färbt Stärkelösung blau; die blaue Farbe verschwindet beim Erhitzen und tritt beim Erkalten wieder auf.

Job muß sich in der Wärme vollständig verslüchtigen. Schüttelt man 0,5 g zerriebenes Jod mit 20 ccm Wasser, siltriert und verseht dann die Hälfte des Filtrats mit schwefliger Säure bis zur Entfärbung, dann mit einem Körnchen Ferrosulfat, 1 Tropsen Eisenchloridlösung und 2 ccm Natronlauge und erwärmt gelinde, so darf sich die Flüssigkeit nach dem schwachen Ansäuern mit verdünnter Salzsäure nicht blau

färben (Shan). Die andere Hälfte des Filtrats muß, mit 1 ccm Ammoniakslüfsigkeit und 5 Tropfen Silbernitratslöfung versetzt, ein Filtrat liefern, das beim Überfättigen mit 2 ccm Salpeterfäure höchstens eine opalisierende Trübung, aber keinen Niederschlag gibt (Chlor).

Gehaltsbestimmung. Etwa 0.2 g Jod werden in einem Kölbehen mit eingeriebenem Glasstopfen genau gewogen und mit 0.5 g Kaliumjodid zunächst in 1 ccm Wasser gelöst; die Lösung wird hierauf mit Wasser zu etwa 20 ccm aufgefüllt. Zur Entfärbung dieser Lösung müssen für je 0.2 g Jod mindestens 15.6 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlösung verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 99 Prozent Jod entspricht (1 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlösung = 0.012692 g Jod, Stärkelösung als Indikator).

Vorsichtig aufzubewahren.

Kali causticum fusum — Kaliumhydrogyd Apkali

KOH Mol.: Gew. 56,11

Gehalt mindestens 85 Prozent Kaliumhydroxyd.

Weiße, trockene, harte Stücke ober Stäbchen von kriftallinischem Bruche, die aus der Luft Rohlendioxyd aufnehmen und an der Luft zersließen. Kaliumhydroxyd löst sich in 1 Teil Wasser und leicht in Weingeist.

Die wäfferige Lösung (1+9) bläut Lackmuspapier und scheidet beim Übersättigen mit Weinsäurelösung allmählich einen weißen, kristallinischen Niederschlag aus.

Die Lösung von 1 g Kaliumhydroxyd in 2 ccm Wasser darf nach dem Vermischen mit 10 ccm Weingeist innerhalb 1 Stunde nur einen fehr geringen Bobenfatz geben (frembe Salze, Kieselsäure, Tonerde). Kocht man die Lösung von 1 g Kaliumhydrogyd in 10 ccm Wasser mit 15 ccm Kalkwasser, so darf das Filtrat beim Eingießen in überschüffige Salpeterfäure keine Gasblasen entwickeln (Kohlensäure). Werden 2 ccm einer Lösung von Kaliumhydroxyd in verdünnter Schwefelfäure (1+19) mit 2 ccm Schwefelsäure gemischt und nach dem Erfalten mit 1 ccm Ferrosulfatlösung überschichtet, so darf sich zwischen den beiden Flüssigkeiten keine gefärbte Sone bilben (Salpeterfäure). Die mit Salpeterfäure überfättigte wässerige Lösung (1+49) darf weder durch Bariumnitratlösung (Schwefelfäure) sofort verändert, noch durch Silbernitratlösung (Salzfäure) mehr als opalisierend getrübt werden. Werben 3 ccm ber wäfferigen Löfung (1+49) mit verbünnter Schwefelsäure übersättigt und mit 3 Tropfen Kaliumjodiblösung und einigen Tropfen Stärkelösung versetzt, so barf nicht sofort Blaufärbung auftreten (salpetrige Säure).

Gehaltsbestimmung. Etwa 5 g Raliumhydroxyd werden im geschlossenen Wägegläschen genau gewogen und im Meßstolben mit Wasser zu 100 ccm gelöst. Zum Neutralisieren von 20 ccm dieser Lösung müssen für je 1 g Raliumhydroxyd minbestens 15,15 ccm Normal-Salzsäure verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 85 Prozent Raliumhydroxyd entspricht (1 ccm Normal-Salzsäure = 0,05611 g Raliumhydroxyd, Methylorange als Indisator)

Vorsichtig aufzubewahren.

Kalium bicarbonicum — Raliumbikarbonat

KHCO3 Mol.=Gew. 100,11

Farblose, durchscheinende, trockene Kristalle. Kaliumbikarbonat löst sich langsam in etwa 4 Teilen Wasser; in absolutem Alkohol ist es unlöslich.

Mit Säuren übergossen, braust Kaliumbikarbonat auf. Die wässerige Lösung (1+9) bläut Lackmuspapier; beim Übersättigen mit Weinsäurelösung scheidet sie allmählich einen weißen, kristallinischen Niederschlag aus.

Die mit verdünnter Essigläure bis zur schwach sauren Reaktion gegen Lackmuspapier versetzte wässerige Lösung (1+19) darf weder durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure), noch durch 3 Tropfen Natriumsulsidsösung (Schwermetallsalze) verändert werden. Nach Zusat von überschüssiger Salpetersäure darf sie durch Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt werden (Salzsäure). Die mit Salzsäure übersättigte wässerige Lösung (1+19) darf durch 0,5 com Kaliumserrozhanidlösung nicht sofort gebläut werden (Eisensalze). Ein Gemisch von 0,5 g Kaliumbikardonat und 5 com Natriumhypophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhitzen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färdung annehmen (Arsenverbindungen).

Gehaltsbestimmung. Zum Neutralisieren einer Lösung von 2 g des über Schweselsäure getrockneten Kaliumbikarbonats in 50 ccm Wasser müssen 20 ccm Normal-Salzsäure verbraucht werden, was einem reinen Kaliumbikarbonat entspricht (1 ccm Normal-Salzsäure = 0,10011 g Kaliumbikarbonat, Methylorange als Indikator).

1 g über Schwefelsäure getrocknetes Kaliumbikarbonat darf sich beim Glühen auch nicht vorübergehend schwärzen und muß 0,69 g Rückstand hinterlassen.

Kalium bromatum — Kaliumbromid

KBr Mol. Gew. 119,02

Gehalt des bei 100° getrockneten Salzes mindestens 98,5 Prozent Kaliumbromid, entsprechend 66,1 Prozent Brom.

Farblose, würfelförmige, glänzenbe, luftbeständige Kristalle oder weißes, kristallinisches Pulver. Kaliumbromid löst sich in etwa 1,5 Teilen Wasser und in etwa 200 Teilen Weingeist. Sett man zu der wässerigen Lösung (1+19) 2 ccm verdünnte Salzsäure und 5 Tropsen Chloraminlösung und schüttelt dann mit Chlorosorm, so färbt sich dieses rotbraun. Nach Zusat von Weinsäurelösung scheidet die wässerigung (1+19) allmählich einen weißen, kristallinischen Niederschlag auß.

Beim Erhitzen am Platindrahte muß Kaliumbromid die Flamme violett färben; eine Gelbfärbung darf höchstens vorübergehend eintreten (Natriumfalze). Zerriebenes Kaliumbromid darf mit Wasser angefeuchtetes Lackmuspapier nicht sofort bläuen (Alkalikarbonate). Die wässerige Lösung (1+19) darf weder durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure), noch nach Zusat von 3 Tropfen verdünnter Essigsäure durch 3 Tropfen Natriumsulfiblösung (Schwermetallsalze) verändert werden, mit einigen Tropfen Salzfäure angefäuert, darf sie durch 0,5 ccm Kaliumferrozpaniblösung nicht sofort gebläut werden (Eisensalze). Die wässerige Lösung (1+9) barf nach Zusat von verdünnter Schwefelsäure keine Färbung annehmen; auch barf sich Chloroform, das mit dieser Mischung geschüttelt wird, nicht gelb färben (Bromfäure). Ein Gemisch von 1 g Raliumbromid und 3 cem Natriumhppophosphitlösung barf nach viertelstündigem Erhitzen im siedenden Wasserbade keine bunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen). 10 ccm der wässerigen Lösung (1+19) dürsen nach Jusatz von 3 Tropsen Eisenchloridlösung und etwas Stärkelösung innerhalb 10 Minuten keine Blaufärbung zeigen (Jodwasserstoffsäure).

Wertbestimmung. Etwa 0,4 g bes bei 100° getrockneten Kaliumbromids werden genau gewogen und in 20 ccm Wasser gelöst. Diese Lösung darf nach Jusat einiger Tropsen Kaliumchromatlösung für je 0,4 g Kaliumbromid höchstens 33,9 ccm ½ Normal Silbernitratlösung bis zum Farbumschlage verbrauchen, was einem Höchstehalte von 1,5 Prozent Kaliumchlorid entspricht (1 ccm ½ Normal Silbernitrat lösung = 0,011902 g Kaliumbromid = 0,007456 g Kaliumschlorid, Kaliumchromat als Indisator; je 0,2 ccm ½ Normal Silbernitratlösung, die über den für reines Kaliumbromid zu berechnenden Wert von 33,6 ccm hinausgehen, entsprechen 1 Prozent Kaliumchlorid, wenn sonstige Verunreinigungen sehlen).

Kalium carbonicum — Ralium tarbonat

K2CO3 Mol. Sew. 138,20

Gehalt annähernd 95 Prozent.

Weißes, förniges, trockenes, an der Luft feucht werdendes Pulver. Kaliumkarbonat löst sich in etwa 1 Teil Wasser; in absolutem Alkohol ist es unlöslich.

Mit Säuren übergossen, brauft Kaliumkarbonat auf. Die wässerige Lösung (1+9) bläut Lackmußpapier; beim Überstättigen mit Weinfäurelösung scheibet sie allmählich einen weißen, kristallinischen Riederschlag auß.

Kaliumkarbonat muß beim Erhigen am Platindrahte die Flamme violett färben; eine Gelbfärbung darf höchstens vor-

übergehend eintreten (Natriumfalze). Die mit verdünnter Essigsfäure bis zur schwach sauren Reaktion gegen Lackmuspapier versetzte wässerige Lösung (1+19) darf weder durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure), noch durch 3 Tropsen Natriumsulsidlösung (Schwermetallsalze) verändert werden. Nach Zusatz von überschüssiger Salpetersäure darf sie durch Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt werden (Salzsäure). Die mit Salzsäure übersättigte wässerige Lösung (1+19) darf durch 0,5 ccm Kaliumserrozhanidlösung nicht sofort gebläut werden (Cisensalze). 0,1 g Kaliumkarbonat darf, auf 1 ccm Schweselsäure gestreut, keine Färbung hervorrussen (Chlorsäure).

1 ccm ber wässerigen Lösung (1+19) gibt, in 10 ccm 1/10° Normal-Silbernitratlösung gegossen, einen gelblichweißen Nieberschlag, der beim gelinden Erwärmen nicht dunkler gefärbt werben darf (Ameisensäure); mit einem Körnchen Ferrosulfat und 1 Tropfen Eisenchloridlösung gemischt und gelinde erwärmt, darf sich die Lösung beim Abersättigen mit Salzsäure nicht blau färben (Zyanwasserstoffsäure). Werben 2 com einer mit verdünnter Schwefelfäure bergestellten Lösung (1+19) mit 2 ccm Schwefelfäure gemischt und nach dem Erkalten mit 1 ccm Kerrosulfatlösung überschichtet, so darf sich zwischen ben beiden Fluffigkeiten keine gefärbte Zone bilben (Salpeterfäure). Ein Gemisch von 0,5 g Kaliumfarbonat und 5 ccm Natriumhypophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhipen im siedenden Wasserbade feine dunklere Kärbung annehmen (Arsenverbindungen).

Gehaltsbestimmung. Zum Neutralisieren einer Lösung von 1 g Kaliumkarbonat in 50 ccm Wasser müssen minbestens 13,7 ccm Normal-Salzsäure verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 94,7 Prozent Kaliumkarbonat entspricht (1 ccm Normal-Salzsäure = 0.0691 g Kaliumkarbonat, Methylorange als Indikator).

Kalium carbonicum crudum — Pottasche

Gehalt mindestens 89,8 Prozent Kaliumkarbonat.

Weißes, körniges, trockenes, an der Luft feucht werdendes Pulver. Pottasche ist in 1 Teil Wasser fast klar löslich.

Mit Säuren übergossen, braust Pottasche auf. Die wässerige Lösung (1+9) bläut Lackmußpapier; beim Übersättigen mit Weinfäurelösung scheidet sie allmählich einen weißen, kristallinischen Niederschlag auß.

Ein Gemisch von 0,5 g Pottasche und 5 ccm Natriumhppophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhigen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Gehaltsbestimmung. Zum Neutralisieren einer Lösung von 1 g Pottasche in 50 ccm Wasser müssen mindestens 13 ccm Normal-Salzsäure verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 89,8 Prozent Kaliumkarbonat entspricht (1 ccm Normal-Salzsäure = 0,0691 g Kaliumkarbonat, Methylprange als Indikator).

Kalium chloricum — Kaliumchlorat

KClO₃ Mol. Gew. 122,56

Farblose, glänzende, blätterige oder taselförmige, luft beständige Kristalle oder Kristallmehl. Kaliumchlorat ist in etwa 15 Leilen Wasser von 20° und in 2 Leilen siedendem Wasser sowie in 130 Leilen Weingeist klar löslich.

Die wässerige Lösung (1+19) färbt sich beim Erwärmen mit Salzsäure grüngelb und entwickelt Chlor; nach Jusatz von Weinsäurelösung scheidet sie allmählich einen weißen, kristallinischen Niederschlag aus.

Die wässerige Lösung (1+19) barf weber durch Ammoniumogalatlösung (Kalziumsalze), noch durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure), noch durch Silbernitratlösung (Salzsäure) verändert werden; nach Zusatz von 3 Tropfen verdümter Essigsäure darf sie durch 3 Tropfen Natriumsulsidlösung keine dunklere Färdung annehmen (Schwermetallsalze). Mit einigen Tropfen Salzsäure angesäuert, darf die wässerige Lösung (1+19) durch 0,5 ccm Kaliumserrozhanidlösung nicht sofort gebläut werden (Eisensalze). Wird 1 g Kaliumchlorat mit 5 ccm Natronlauge und je 0,5 g Zinkseile und Eisenpulver erwärmt, so darf sich kein Ammoniak entwickeln (Salpetersäure).

Kalium dichromicum — Kaliumdichromat

K2 Cr2O7 Mol. : Gew. 294,22

Ansehnliche, dunkelgelbrote, beim Erhigen zu einer braunroten Flüssigkeit schwelzende Kristalle. Kaliumdichromat löst sich in etwa 8 Teilen Wasser. Die wässerige Lösung (1+19) rötet Lackmußpapier.

Wird die wässerige Lösung (1+19) mit 5 ccm Salzsäure unter allmählichem Zusatz von 1 ccm Weingeist erhitzt, so schlägt die Farbe der Lösung in Grün um.

10 ccm ber wässerigen Lösung (1+99) bürsen nach Zusat von 1 ccm Salpetersäure burch Bariumnitratlösung innerhalb 3 Minuten nicht verändert werden (Schweselsäure). Werden 5 ccm der wässerigen Lösung (1+99) nach Zusat von 5 ccm Salpetersäure erwärmt und mit Silbernitratslösung verset, so darf keine Veränderung eintreten (Salzsäure). Die mit Annmoniafslüssigkeit versetzte wässerige Lösung (1+99) darf sich nach Zusat von Ammoniumsogalatlösung nicht trüben (Kalziumsalze).

Vorsichtig aufzubewahren.

Kalium jodatum — Kaliumjodid

KJ Mol.: Gew. 166,02

Farblose, würfelförmige, an der Luft nicht feucht werdende Kristalle von scharf salzigem und schwach bitterem Geschmacke. Kaliumjodid löst sich in etwa 0,75 Teilen Wasser und in 12 Teilen Weingeist.

Setzt man zu ber wässerigen Lösung (1+19) je einige Tropsen Salzsäure und Chloraminlösung und schüttelt dann mit Chlorosorm, so färbt sich dieses violett; nach Jusat von Weinsäurelösung scheidet die wässerige Lösung allmählich einen weißen, kristallinischen Niederschlag aus.

Beim Erhigen am Platindrahte muß Kaliumjodid die Flamme violett färben; eine Gelbfärbung darf höchstens vorübergehend eintreten (Natriumsalze). Zerriebenes Kaliumjodid darf mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier nicht sofort bläuen (Alkalikarbonate). Die mit ausgekochtem und wieder erkaltetem Wasser frisch bereitete Lösung (1+19) darf sich nach Zusat von je einigen Tropfen Stärkelösung und verbünnter Schwefelfäure nicht sofort blau färben (Jodfäure, Rupfer, Eisen). Die wässerige Lösung (1+19) darf weder nach Aufat von 3 Tropfen verdünnter Essigfäure durch 3 Tropfen Natriumfulfiblösung (Schwermetallsalze), noch durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) verändert werden, noch, mit wenig Kerrofulfat und 1 Tropfen Eisenchloriblösung nach Rusak von Natronlauge gelinde erwärmt, beim Überfättigen mit verdünnter Salzfäure (Spanwasserstofffäure) blau gefärbt Die wässerige Lösung (1 + 19) darf nach dem Anwerben. säuern mit einigen Tropfen Salzsäure durch 0,5 ccm Kaliumferrozyaniblösung nicht sofort gebläut werden (Eisensalze). Wird 1 g Kaliumjodid mit 5 ccm Natronlauge und je 0,5 g Zinkfeile und Eisenpulver erwärmt, so barf sich kein Ummoniak entwickeln (Salpeterfäure).

Bu einer Lösung von 0,2 g Kaliumjodid in 8 ccm Annuoniatflüssigkeit gibt man unter Umschütteln 13 ccm ½10°NormalSilbernitratlösung und schüttelt das Gemisch etwa 1 Minute
lang frästig durch. Das klare Filtrat darf sich nach dem
Ubersättigen mit Salpetersäure nicht dunkel färben (Thioschwefelsäure) und darf innerhalb 5 Minuten keine stärkere
Trübung zeigen, als eine Mischung von 0,6 ccm ½100°NormalSalzsäure, 8 ccm Basser und 1 ccm Salpetersäure nach
Busat von 1 ccm ½10°Normal-Silbernitratlösung innerhalb
der gleichen Zeit zeigt (Salzsäure, Bromwasserstofssäure).

Vorsichtig aufzubewahren.

Kalium nitricum — Kaliumnitrat Kalisalpeter

KNO3 Mol. : Gew. 101,11

Farblose, durchsichtige, luftbeständige, prismatische Kristalle oder fristallinisches Pulver. Kaliumnitrat schmeckt kühlend salzig und etwas bitter; es löst sich in etwa 3,5 Leilen Wasser von 20° und in etwa 0,4 Leilen siedendem Wasser; in Weingeist ist es fast unlöslich.

Die wässerige Lösung (1+9) scheibet nach Jusatz von Weinsäurelösung allmählich einen weißen, kristallinischen Niederschlag aus. Wird die erkaltete Mischung von 1 com der wässerigen Lösung (1+19) und 1 com Schwefelsäure mit Ferrosulfatlösung überschichtet, so bildet sich zwischen den beiden Flüssigkeiten eine braunschwarz gefärdte Sone.

Beim Erhigen am Platindrahte muß Kaliumnitrat die Flamme violett färben; eine Gelbfärbung darf höchstens vorübergehend eintreten (Natriumsalze). Die wässerige Lösung (1+19) darf Lackmuspapier nicht verändern und weder nach Zusat von 3 Tropfen verdünnter Essigsäure durch Tropfen Natriumsulsidssung (Schwermetallsalze), noch nach Zusat von Ammoniakslüssigseit durch Natriumphosphatlösung (Kalzium, Magnesiumsalze), noch durch Bariumnitratlösung (Schweselsäure) ober Silbernitratlösung (Salzsäure) verändert werden. Die wässerige Lösung (1+19) darf nach dem Ansäuern mit einigen Tropfen Salzsäure durch 0,5 ccm Kaliumserrozhanidlösung nicht sofort gebläut werden (Eisensalze). Werden 0,25 g Kaliumnitrat schwach geglüht und darauf in 5 ccm

Wasser gelöst, so darf die mit Salpetersäure versetzte Lösung durch Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt werden (Chlorsäure, Perchlorsäure).

Kalium permanganicum — Kaliumpermanganat Abermangansaures Kali

KMnO₄ Mol. Gew. 158,03

Dunkelviolette, fast schwarze, bronzefarben oder stahlblau glänzende, trockene Kristalle. Kaliumpermanganat löst sich in etwa 16 Teilen Wasser von 20° und in etwa 3 Teilen siedendem Wasser mit blauroter Farbe.

Die mit verbünnter Schwefelfäure versetzte wässerige Lösung (1+999) wird durch einige Körnchen Natriumsulsit oder Ferrosulsat sofort, durch Oxalsäurelösung beim Erwärmen entfärbt.

Wird die Lösung von 0,5 g Kaliumpermanganat in 25 ccm Wasser mit 2 ccm Weingeist zum Sieden erhigt, so muß das Filtrat farbloß sein und darf nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silbernitratlösung (Salzsäure) höchstenß opalisierend getrübt und durch Bariumnitratlösung (Schweselsäure) nicht sofort verändert werden. Wird eine Mischung von 2 ccm deß klaren Filtratß und 2 ccm Schweselsäure nach dem Erkalten mit 1 ccm Ferrosulfatlösung überschichtet, so darf sich zwischen den beiden Flüssigseiten keine gefärbte Zone bilden (Salpetersäure).

Vor Licht geschütt aufzubewahren.

Kalium sulfoguajacolicum Guajakoljulfojaures Kalium

Thiofol (E. W.)

 $C_8H_8(OH)(O~C~H_8)(SO_3~K)~\left[\begin{smallmatrix}1&2&4\end{smallmatrix}\right]~$ und $\left[\begin{smallmatrix}1&2&5\end{smallmatrix}\right]$ Mol. Gew. 242,23

Gehalt mindestens 96,9 Prozent.

Weißes, fast geruchloses, fristallinisches Pulver, das in 8 Teilen Wasser löslich, in Weingeist oder Ather unlöslich ist. Die wässerige Lösung bläut Lackmuspapier schwach.

Beim Erhitzen schmilzt guajakolsulfosaures Kalium und verbrennt schließlich unter starkem Aufblähen und Hinterslassung eines die Flamme violett färbenden Kückstandes. Die wässerige Lösung des Salzes wird durch Eisenchloridslösung violettblau gefärbt; die Färdung verschwindet nach Zusah von Ammoniakslüssigkeit unter Abscheidung brauner Flocken.

Die wässerige Lösung (1+19) darf weder durch Natriumfulsiblösung (Schwermetallfalze), noch nach dem Ansäuern mit Salzsäure durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) verändert werden.

Gehaltsbestimmung. 0,2 g guajakolfulkosaures Kalium und 0,4 g Quecksilberogydazetat werden in einem 2 bis 3 cm weiten Prodierrohr in einer Mischung von 1 ccm verdünnter Essigfäure und 15 ccm Wasser gelöst. Das Prodierrohr wird in ein siedendes Wasserbad gesetzt und darin eine halbe Stunde lang erhitzt. Hierauf wird abgekühlt und der Inhalt des Prodierrohrs mit 30 bis 50 ccm Wasser in ein Kölbchen übergespült, das 25 ccm $^{1}/_{10}$ Normal Jodlösung

und 1,2 g Kaliumjodid enthält. Nach dem Umschwenken wird nach 2 bis 3 Minuten der Jodüberschuß mit 1/102 Normals Natriumthiofulfatlöfung zurücktitriert (Stärkelösung Indifator). Underseits werden in einem Probierrohr 0,4 g Queckfilberoxydazetat in einer Mischung von 1 ccm verdünnter Effigfäure und 15 ccm Wasser gelöst und eine halbe Stunde lang im siedenden Wasserbad erhitt. Nach dem Abkühlen fwült man in ein Kölbehen, das 5 ccm 1/10-Mormal-Jodlösung und 1,2 g Kaliumjodid enthält, und titriert mit 1/10° Normal-Matriumthiosulfatlösung den Jodüberschuß zurück. Die dem Jodverbrauch äquivalente Menge 1/10 = Normal=Natrium= thiosulfatlösung wird der Menge 1/10-Normal-Natriumthiosulfat= löfung zugerechnet, die bei ber Gehaltsbestimmung des auajakolfulfosauren Kaliums verbraucht wurde. Die so errechnete Gesamtmenge 1/10. Normal Matriumthiosulfatlösung barf für die angewendeten 0,2 g guajakolfulfosaures Kalium höchstens 9 ccm betragen, entsprechend einem Mindestverbrauche von 16 ccm 1/10 Normal-Jodlösung, was einem Mindestgehalte von 96,9 Prozent guajakolsulfosaurem Kalium entspricht (1 ccm $^{1}/_{10}$ -Normal-Jodlösung = 0.012111 g augiakolfulfosaures Ralium, Stärkelösung als Judikator).

Kalium sulfuratum — Schwefelleber

Schwefel.													1	Teil
Pottasche													2	Teile.

Der Schwefel und die Pottasche werden gemischt und in einem geräumigen Gefäß über gelindem Feuer so lange erhipt, bis die Masse aufhört zu schäumen und eine herausgenommene Probe sich ohne Abscheidung von Schwefel kast klar in Wasser löst. Die Masse wird sodann ausgegossen und nach dem Erstarren in Stücke zerschlagen.

Leberbraune, später gelbgrüne Stücke, die schwach nach Schwefelwasserstoff riechen. Schwefelleber löst sich in 2 Teilen Wasser zu einer fast klaren, gelbgrünen, nach Schwefelwasserstoff riechenden, Lackmuspapier bläuenden Flüssigkeit.

Die wässerige Lösung (1+19) muß beim Erhihen mit überschüssiger Essigfäure unter Abscheidung von Schwefel reichlich Schwefelwasserstoff entwickeln; die von dem Schwefel abfiltrierte Flüssigkeit scheidet nach dem Erkalten und nach Jusat von Weinsäurelösung allmählich einen weißen, kristallinischen Niederschlag ab.

In gut verschloffenen Gefäßen aufzubewahren.

Kalium sulfuricum — Raliumfulfat

K2SO4 Mol. Sew. 174,27

Weiße, harte, luftbeständige Kristalle oder Kristallkrusten. Kaliumfulfat löst sich in etwa 10 Teilen Wasser von 20° und in etwa 5 Teilen siedendem Wasser; in Weingeist ist es unlöslich.

Die wässerige Lösung (1+19) scheibet nach Lusat von Weinsäurelösung allmählich einen weißen, kristallinischen Niederschlag auß; mit Bariumnitratlösung gibt sie einen weißen, in verdünnten Säuren unlöslichen Niederschlag.

Beim Erhitzen am Platindrahte muß Kaliumsulfat die Flamme violett färben; eine Gelbfärbung darf höchstens vorübergehend auftreten (Natriumsalze). Die wässerige Lösung (1+19) darf Lackmußpapier nicht verändern. Die mit

I Tropfen verdünnter Essigläure angesäuerte wässerige Lösung (1+19) darf durch I Tropfen Natriumsulfidlösung nicht verändert werden (Schwermetallsalze). Die wässerige Lösung (1+19) darf nach Zusatz von Silbernitratlösung (Salzsäure) höchstens eine Opaleszenz zeigen und nach Zusatz von Ummoniakslüssseit durch Natriumphosphatlösung (Kalzium-, Magnesiumsalze) nicht verändert werden. Die mit einigen Tropfen Salzsäure angesäuerte wässerige Lösung (1+19) darf durch 0,5 cem Kaliumserrozyanidlösung nicht sofort gebläut werden (Eisensalze).

Ein Gemisch von 1 g zerriebenem Kaliumsulfat und 3 ccm Natriumhppophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhitzen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Kalium tartaricum — Raliumtartrat

$$\begin{array}{ccc} \mathrm{CH}\left(\mathrm{OH}\right)\cdot\mathrm{CH}\left(\mathrm{OH}\right) \\ \cdot & \cdot & + \frac{1}{2}\mathrm{H}_{2}\mathrm{O} & \mathrm{Mol.:Gen.} \ 235{}_{\mathrm{J}}24 \\ \mathrm{CO}_{2}\mathrm{K} & \mathrm{CO}_{2}\mathrm{K} & \end{array}$$

Farblose, burchscheinenbe, luftbeständige Kristalle ober weißes, kristallinisches Pulver. Kaliumtartrat löst sich in etwa 0,7 Teilen Wasser; in Weingeist ist es nur wenig löslich.

Kaliumtartrat verkohlt beim Erhigen unter Entwickelung des Karamelgeruchs und Hinterlassung eines Nückstandes, der mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier bläut und beim Erhigen am Platindrahte die Flamme violett färbt.

Wird 1 g Kaliumtartrat in 10 ccm Wasser gelöst und die Lösung mit 5 ccm verdünnter Essigsäure geschüttelt, so scheibet sich ein weißer, kristallinischer Niederschlag auß; die

durch Abgießen vom Niederschlage getrennte und mit 1 Teil Wasser verdünnte Flüssigkeit darf durch 4 Tropfen Ammoniumoxalatlösung innerhalb 1 Minute nicht verändert werden (Ralziumfalze). Die wässerige Lösung (1+19) barf durch 1 Tropfen Phenolyhthaleinlösung (freies Alkali) nicht gerötet und nach Zusatz von 3 Tropfen verdünnter Essigfäure durch 3 Tropfen Natriumfulfidlöfung (Schwermetallfalze) nicht verändert werden; sie darf nach Zusat von 1 ccm Salpetersäure und Entfernung des ausgeschiedenen Kristallmehls durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) nicht verändert und durch Silbernitratlösung (Salzfäure) höchstens opalisierend getrübt werden. Die wässerige Lösung (1+19) barf nach dem Anfäuern mit einigen Tropfen Salzfäure durch 0,5 ccm Raliumferrozyanidlösung nicht sofort gebläut werden (Eisen-Beim Erwärmen von 1 g Kaliumtartrat mit 5 ccm salze). Natronlauge darf sich kein Ammoniak entwickeln (Ammoniumfalze). Ein Gemisch von 1 g Kaliumtartrat und 3 ccm Natriumhppophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhiten im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Kamala — Ramala

Das Haarfleid der Früchte von Mallotus philippinensis (Lamarck) Mueller Argoviensis.

Ramala stellt ein leichtes und weiches, nicht klebriges, braunrotes, mit wenigen graugelben Teilchen durchsetzes Pulver dar, das an Weingeist, Ather, Chloroform, Rali- oder Natronlauge einen rotgelben Farbstoff abgibt.

Ramala ist geruch- und geschmacklos.

Ramala besteht aus Drüsen und Büschelhaaren. Die Drüsen sind unregelmäßig kugelig, höckerig, haben einen Durchmesser von 40 bis $100\,\mu$ und enthalten eine rote, glänzende Harsmasse. Nach dem Behandeln mit verdünnter Kalilauge (1+2) lassen sie innerhalb einer blasigen Kutikula zahlreiche dünnswandige, strahlig angeordnete, keulenförmige Zellen erkennen. Die Büschelhaare sind vielstrahlig, die sie zusammensehenden Haere dickwandig, gewöhnlich etwas gekrümmt, zum Teil mit hakenförmig gekrümmter Spihe versehen, meist einzellig.

Ramala darf parenchymatische Gewebebestandteile der Fruchtschale der Ramalapslanze nur in Spuren, verholzte Zellen, Pollenkörner, Stärke überhaupt nicht enthalten (rotes Sandelsbolz, Rinden, Saslor und sonstige Fälschungsmittel).

1 g Kamala darf nach dem Verbrennen höchstens 0,06 g Rückstand hinterlassen.

Kreosotum — Areofot

Ein durch Destillation aus Buchenholzteer gewonnenes, aus Guajafol, Kreofol und Kresolen bestehendes Gemisch.

Kreosot ist eine klare, schwachgelbliche, im Sonnenlichte sich nicht bräunende, stark lichtbrechende, ölartige Flüssigkeit, die durchdringend rauchartig riecht und brennend schmeckt.

Dichte mindestens 1,075.

Rreosot siedet größtenteils zwischen 200° und 220° und erstarrt auch bei — 20° noch nicht. Es löst sich in Ather, Weingeist oder Schwefelsohlenstoff. 1 g Rreosot ist in 120 ccm Wasser beim Erhigen flar löslich; beim Abfühlen trübt sich die Lösung, bei längerem Stehen kann es zur Abscheidung von ölartigen Tröpschen kommen. Bromwasser erzeugt in der von den ölartigen Tröpschen besreiten Lösung einen rotbraunen

Niederschlag; 10 ccm ber Lösung werden durch 1 Tropfen Eisenchloridlösung unter gleichzeitiger Trübung graugrün oder schnell vorübergehend blau gefärbt; die Mischung wird schließlich schmutzigbraun unter Abscheidung von ebenso gefärbten Flocken. Die weingeistige Lösung des Kreosots färbt sich mit einigen Tropfen verdünnter Eisenchloridlösung (1+9) tiesblau und wird nach weiterem Zusat dunkelgrün.

1 Tropfen Kreofot darf mit Wasser angeseuchtetes Lackmus, papier höchstens schwach röten. 1 ccm Kreosot und 2,5 ccm Natronlauge müssen beim Schütteln eine klare, hellgelbe Lösung geben, die sich beim Verdünnen mit 50 ccm Wasser nicht trüben darf (Teeröle, Naphthalin). Kreosot muß in 3 Raumteilen einer Mischung von 1 Teil Wasser und 3 Teilen Glyzerin fast unlöslich sein (Steinkohlenkreosot). Wird 1 ccm Kreosot mit 2 ccm Petroleumbenzin und 2 ccm Barytwasser geschüttelt, so darf die Venzinschicht keine blaue ober schmuzige, die wässerige Flüssigkeit keine rote Färbung annehmen.

Wertbestimmung. Sine Mischung von 1 ccm Kreosot und 10 ccm einer Lösung von Kaliumhydrochd in absolutem Alfohol (1+4) muß nach einiger Zeit zu einer festen, kristallinischen Masse erstarren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,5 g. Größte Tagesgabe 1,5 g.

Kreosotum carbonicum — Areosottarbonat Creosotal (E. W.)

Sähe, farblose bis gelbliche, schwach nach Kreosot riechende Flüssigkeit, die in Wasser unlöslich, in Weingeist, Ather und in fetten Ölen löslich ist. Bei längerem Stehen in der Kälte scheiden sich Kristalle von Guajakolkarbonat aus.

Rocht man 0,2 g Rreosotkarbonat mit 10 ccm einer filtrierten Lösung von 0,5 g Kaliumhydroxyd in 12 ccm absolutem Alkohol 2 Minuten lang, so scheidet sich ein weißer, kristallinischer Niederschlag ab, der nach dem Absiltrieren, Waschen mit absolutem Alkohol und Trocknen beim Abergießen mit Salzsäure unter Ausbrausen reichlich Kohlendioxyd entwickelt. Verdünnt man das Filtrat mit 5 ccm Wasser, verdampst den Alkohol auf dem Wasserbad und säuert den Rückstand mit verdünnter Schweselsäure an, so tritt der Geruch des Kreosots auf.

Die Lösung von 1 g Kreosotkarbonat in 10 ccm Weingeist darf durch 1 Tropfen Eisenchloriblösung nicht grün gesfärbt werden (Kreosot).

0,2 g Krevsotkarbonat dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Lactylphenetidinum — Lakthl-p-phenetidin

Laktophenin (E. W.)

$$C_6H_4 < \begin{matrix} O C_2H_5 & [1] \\ NH \left[CO \cdot CH \left(OH\right) \cdot CH_3\right] & [4] \end{matrix} \qquad \text{Mol. Gew. 209,1}$$

Farblose, durchscheinende Kristallnädelchen. Lakthlepphenetidin ist geruchlos und schmeckt schwach bitter; es löst sich in etwa 400 Teilen Wasser von 20°, in etwa 45 Teilen siedendem Wasser und in 6 Teilen Weingeist. Die Lösungen verändern Lackmuspapier nicht. In einer zur Lösung unzureichenden Menge siedendem Wasser schmilzt Laktyl-p-phenetidin zu einer ölartigen Flüssigkeit.

Schmelzpunkt 117° bis 118°.

Beim Schütteln mit Salpetersäure wird Lakthlepsphenetidin gelb gefärbt. Wird das Gemisch von 0,2 g Lakthlepsphenetidin und 2 ccm Salzsäure 1 Minute lang gesocht und die Lösung mit 20 ccm Wasser verdünnt, so nimmt das Gemisch nach Busatz von 6 Tropsen Chromsäurelösung eine zunächst violette, danach rubinrote Färbung au.

Wasser 0,5 g zerriebenes Laktyl-p-phenetibin mit 5 ccm Wasser etwa 1 Minute lang geschüttelt und zu dem Filtrat 1 bis 1,5 ccm Bromwasser zugesetzt, so darf innerhalb 1 Minute keine Trübung auftreten (Azetanilib). Läßt man die Mischung einige Zeit lang stehen, so scheidet sich ein weißer, kristallinischer Niederschlag ab. 0,1 g Laktyl-p-phenetidin muß sich in 1 ccm Schweselsäure ohne Färbung lösen (fremde organische Stosse).

0,2 g Laktyl-p-phenetidin dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Lanolinum — Lanolin Wafferhaltiges Wolfett

Wollfett	13	Teile
Wasser	4	Teile
Flüssiges Paraffin	3	Teile
werden bei gelinder Wärme gemischt.		
Gelblichweiße, fast geruchlose, salbenartige	Ma	sse.

Lichen islandicus — Jeländisches Moos

Die Flechte Cetraria islandica (Linné) Acharius.

Der fast laubartige Thallus ist bis 15 cm lang, höchstens 0,5 mm bick, unregelmäßig gabelig verzweigt, mit bald breiteren, bald schmäleren, rinnenförmigen oder fast flachen, zuweilen frausen Zipfeln versehen, am Grunde rinnig. Auf der einen Seite ist er grünlichbraun oder braun, auf der anderen grauweißlich oder hellbräunlich und mit zerstreuten, weißen, vertieften Flecken besetzt, auf beiden Seiten fahl, am Nande durch Spermogonien gefranst. Selten kommen ferner flachscheibensförmige, ansangs grünliche, später braune Apothezien vor. Isländisches Moos ist in trockenem Zustand brüchig, nach dem Anseuchten wird es weich und lederartig.

Isländisches Moos riecht schwach eigenartig und schmeckt bitter.

Mit 20 Teilen Wasser gekocht, liefert isländisches Moos einen bitter schmeckenden Schleim, der beim Erkalten zu einer Gallerte erstarrt.

Der Querschnitt zeigt beiberseits eine aus eng untereinander verslochtenen und zusammengepreßten Hyphen gebildete Rindenschicht, unter der sich je eine Lage lockeren Hyphengewebes mit den rundlichen Gonidien besindet. Die Markschicht besteht aus einem lockeren Gewebe fädiger Hyphen. Der Schnitt durch die Apothezien zeigt die Aszi mit je 8 Sporen. Die kleinen weißen Flecke auf der helleren Seite des Thallus bestehen aus ziemlich lockerem Hyphengeslechte mit kleinen Gruppen von Algenzellen. Jodlösung färbt die Hyphenwände vorzugsweise an den Rändern des Querschnitts blau. Bei der Mikrosublimation erhält man weiße, sehr feinkörnige, mikrokristallinische Sublimate von Lichesterinsäure, die sich leicht und farblos in Ammoniakslüssigkeit lösen. Aus dieser Lösung scheiden sich alsbald nadelsörmige, oft zu zweigartigen Gebilden zusammentretende Kristalle von lichesterinsaurem Ammonium aus.

Lignum Guajaci — Guajakholz

Das Holz von Guajacum officinale Linné und Guajacum sanctum Linné.

Guajakholz ist sehr fest und hart, nur unregelmäßig spaltbar und sinkt in Wasser unter. Auf dem Querschnitt erscheint es unter der Lupe durch die Gefäße punktiert und läßt sehr seine, genäherte Markstrahlen sowie abwechselnde, heller und dunkler gefärdte Querdinden erkennen. Das braune oder gründraune Kernholz ist scharf gegen das schmälere, hellgelbliche Splintholz abgesetz.

Das Kernholz entwickelt beim Erwärmen einen würzigen, benzoeartigen Geruch und schmeckt etwas krazend. Das Splintholz ist geruch und geschmacklos.

Die Abkochung von 1 Teil Guajakholz und 5 Teilen Wasser trübt sich beim Erkalten und gibt beim Schütteln einen bleibenden, weißen Schaum. Schüttelt man 0,2 g Guajakholz mit 5 com Weingeist 10 Sekunden lang und versetzt das Filtrat mit 1 Tropfen Kupfersulfatlösung und 2 Tropfen ¹/10°Normal·Ummoniumrhodanidlösung, so entsteht eine tiefblaue Färbung.

Die Markstrahlen sind 1 Zelle breit und 3 bis 6, meist 4 Zellen hoch. Die Hauptmasse der Holzstränge wird von fehr dickwandigen, spulenrunden, vielfach gebogenen, unregelmäßig verlausenden, schräg getüpfelten Fasern gebildet. Die sehr weiten, dickwandigen, kurzgliederigen, mit sehr zahlreichen Hoftüpfeln versehenen Gefäße stehen fast immer einzeln und nehmen meist die ganze Breite des Raumes zwischen zwei Markstrahlen ein. Ferner sinden sich tangential verlausende, 1 bis 2 Zellen breite, unregelmäßige Vänder von Parenchymzellen, die teilweise den Gefäßen dicht anliegen. Die Zellen des Holzparenchyms enthalten zum Teil schlecht ausgebildete Einzeltristalle von Kalziumozalat. Die Gefäße und die Zellen des Kernholzes sind gewöhnlich von einer braunen Harzmasse ausgefüllt.

Lignum Quassiae — Quaffiaholz

Das Holz der Stämme und Aste von Picrasma excelsa (Swartz) Planchon und von Quassia amara Linné.

Quassiaholz ist gelblichweiß oder hellgelblich, leicht spaltbar.

Quassiaholz ist geruchlos und schmeckt stark und anhaltend bitter.

Das Holz von Picrasma excelsa, das Jamaika-Quassiaholz, erscheint sowohl auf dem Radial- wie auch auf dem Tangentialschnitte horizontalstreifig; es besitzt Markstrahlen, die 2 bis 5 Zellen breit und meist 10 bis 25 Zellen hoch sind. Sie werden durch Brücken von gewöhnlich 2 bis 5 Tangentialreihen von Holzparenchymzellen verbunden. Diesen angelagert, sieht man einzelne oder in Gruppen von 2 bis 5 liegende Gefäße, deren Wände mit kleinen, spaltenförmigen, zuweilen etwas langgestreckten, behöften Tüpfeln versehen find. Die Hauptmasse der Holzstränge bilden Fasern mit wenig verdickten Wänden. Die Parenchymzellen des Holzes enthalten zum Teil große Einzelkristalle oder Kristallsand von Kalziumogalat.

Das Holz von Quassia amara, das Surinam-Quassia holz, ist dem von Picrasma excelsa ähnlich gebaut. Es erscheint nur auf dem Radialschnitte horizontalstreisig. Die Markstrahlen sind jedoch nur 1, höchstens 2 Zellen breit und 5 bis 20 Zellen hoch; Kalziumogalatkristalle fehlen.

Werden 0,5 g Duassiaholz mit 5 ccm Weingeist einige Minuten lang in schwachem Sieden erhalten, so muß das Filtrat nach Zusatz von 2 Tropsen Phlorogluzinlösung und 4 ccm Salzsäure in wenigen Minuten eine rosarote Färbung annehmen (andere Hölzer).

Lignum Sassafras — Saffafrasholz

Das Holz der Wurzel von Sassafras officinale Nees.

Sassafrasholz ist leicht, gut spaltbar, rötlich ober bräumlich, von zahlreichen, seinen, genäherten Markstrahlen durchzogen und besitzt deutliche Jahresringe.

Sassafraßholz riecht würzig, fenchelartig und schmeckt würzig und etwaß süß.

Die mit rotbraunem Inhalt versehenen Markstrahlen sind 1 bis 4 Zellen breit. Die Gefäße sind mit behöften, spaltenförmigen Tüpfeln versehen und von Parenchym umgeben. Die in den Holzsträngen vorhandenen Ersatzsafern besitzen nur mäßig stark verdickte, sehr wenig und zart getüpfelte Wände. In den Holzsträngen sowie in den Markstrahlen

finden sich Sekretzellen von der Weite kleinerer Gefäße mit einem gelblichen Inhalt und verkorkten Wänden; die Markstrahlen, das spärliche Holzparenchym und die Ersatzafern führen kleine, einfache oder zusammengesetzte Stärkekörner.

Linimenta — Linimente

Zum äußeren Gebrauche bestimmte, slüssige ober feste, gleichmäßige Mischungen, die Seife, oder Scife und Fette ober Öle ober ähnliche Stoffe enthalten.

Linimentum ammoniato-camphoratum Flüchtiges Kampferliniment

Zerriebener Kampfer	5 Teile
Erdnußöl	55 Teile
Rizinusől	18 Teile
Ammoniakstüssigkeit	22 Teile
Medizinische Seife	0,1 Teil.

Der Kampfer und die Öle werden in einer verschlossenen Flasche unter wiederholtem Umschütteln gelinde erwärmt, bis der Kampfer gelöst ist. Die Lösung wird dann mit der Ummoniakslüssigkeit kräftig geschüttelt, dis Linimentbildung eingetreten ist; nach 1= bis 2stündigem Stehen wird die medizinische Seife zugesetzt und nochmals kräftig durchgeschüttelt.

Flüchtiges Kampferliniment ist weiß, dickflüssig und riecht stark nach Ammoniak und Kampfer. Es darf sich beim Ausbewahren nicht in Schichten sondern.

Linimentum ammoniatum — Flüchtiges Liniment

Erdnußöl	60 Teile
Rizinusől	18 Teile
Ummoniakslässigkeit	22 Teile
Medizinische Seife	0,1 Teil.

Die Öle werden zunächst unter gelindem Erwärmen gut gemischt und mit der Ammoniakslüssigkeit kräftig geschüttelt, bis Linimentbildung eingetreten ist; nach 1= bis 2stündigem Stehen wird die medizinische Seife zugesetzt und nochmals kräftig durchgeschüttelt.

Flüchtiges Liniment ist weiß, dickslüssig und riecht stark nach Ammoniak. Es darf sich beim Ausbewahren nicht in Schichten sondern.

Linimentum Calcariae — Ralfliniment

Leinől 1	Teil
Kaltwasser	Teil
werden durch fräftiges Schütteln gemischt.	
Ralkliniment ist gleichmäßig, dickflüssig und gelb).
Ralkliniment ist zur Abgabe frisch zu be	reiten

Linimentum contra Scabiem — Krätzeliniment

Zu bereiten aus	
Perubalsam	2 Teilen
Rizinusől	1 Teil
Weingeist	1 Teil.
Krägeliniment ist flar und rotbraun.	

Linimentum saponato-ammoniatum Klüffiges Seifenliniment

Seifenspiritus	1 Teil
Ummoniakslüssigkeit	
Wasser	2 Teile
werden gemischt.	
CYTICE O C IC Y' I I IC CY. Y I I'Y	

Flüssiges Seifenliniment ist schwach trübe.

Linimentum saponato-camphoratum — Opodeldof

medizinische Seile	•	40 Lene
Rampfer		10 Teile
Weingeist		420 Teile
Thymianöl		2 Teile
Rosmarinöl		3 Teile
Ummoniakflüssiakeit		25 Teile.

Die medizinische Seise und der Kampser werden bei gelinder Wärme in dem Weingeist gelöst, die Lösung wird noch warm unter Benuhung eines bedeckten Trichters in das zur Ausbewahrung des fertigen Opodeldots bestimmte trockene (Sefäß filtriert. Dem Filtrate fügt man die ätherischen Öle und die Ammoniakslüssigteit hinzu und bringt das Gemisch durch Abkühlen rasch zum Erstarren.

Opobelbok ist eine feste, fast farblose, wenig opalisierende Masse, in der sich zuweilen während der Ausbewahrung weiße, kristallinische Körnchen absondern. Opodelbok riecht stark nach seinen flüchtigen Bestandteilen und schmilzt leicht durch die Wärme der Hand.

Liquor Aluminii acetici — Aluminiumazetatlösung

Gehalt mindestens 7.5 Prozent basisches Alluminiumazetat von der Zusammensetzung $(CH_3 \cdot CO_2)_2$ AlOH, Mol.-Gew. 162.03.

Uluminium sulfat	Teile
Kalziumfarbonat	Teile
Verbünnte Essigsäure	Teile
Wasser nach B	edarf.

Das Alluminiumsulfat wird in etwa 270 Teilen Wasser ohne Anwendung von Wärme gelöst, die Lösung siltriert und mit Wasser auf die Dichte 1,149 gebracht. In 367 Teile der klaren Lösung wird das mit 60 Teilen Wasser angeriedene Kalziumkardonat allmählich unter beständigem Umrühren eingetragen und dann dem Gemische die verdünnte Essigsäure nach und nach zugesetzt. Dabei darf die Temperatur des Gemisches 20° nicht übersteigen. Das Gemisch läßt man unter wiederholtem Umrühren mindestens 3 Tage lang stehen, dis keine Gasentwickelung mehr zu bemerken ist und das Kalziumsulfat sich abgesetzt hat. Der Niederschlag wird alsdann ohne Außwaschen von der Flüssigkeit abgeseiht; diese wird siltriert und mit Wasser auf die vorgeschriedene Dichte gebracht.

Dichte mindestens 1,044.

Aluminiumazetatlösung ist eine klare, farblose Flüssigkeit, die Lackmußpapier rötet, schwach nach Essigsäure riecht und süßlich zusammenzichend schmeckt. Werden 10 ccm Aluminiumazetatlösung mit einer Lösung von 0,2 g Kaliumsulfat in 10 ccm Wasser versett, und wird die Mischung im siedenden

Wasserbad erhitzt, so gerinnt sie und wird nach dem Erkalten in kurzer Zeit wieder slüssig.

Eine Mischung von 1 cem Aluminiumazetatlösung und 3 cem Natriumhypophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhigen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen). Sine Mischung von 6 cem Aluminiumazetatlösung und 14 cem Wasser darf nach Jusat von 0,5 cem Kaliumserrozhanidlösung höchstens schwach gebläut werden (Sisensalze). Werden 5 cem Aluminiumazetatlösung nach Jusat von 1 cem verdünnter Sssissure mit 3 Tropsen Natriumsulsidlösung versetz, so darf keine dunkle Färbung eintreten (Schwermetallsalze). Aluminiumazetatlösung darf beim Vermischen mit 2 Teilen Weingeist sofort höchstens opalisierend getrübt werden, aber keinen Niederschlag geben (Magnesiumsulsat, unzulässige Mengen Aluminium- und Ralziumsulsat).

Gehaltsbestimmung. 5g Alluminiumazetatlösung werden mit 1 g Ammoniumchlorid und, nachdem dieses gelöst ist, unter Umschütteln mit 2,5 com Ammoniakslüssigkeit versett. Nach Zusat von 250 g heißem Wasser wird die Mischung zum Sieden erhipt und 1 Minute lang im Sieden erhalten. Nach dem Absetzen des Niederschlags wird die über diesem stehende Flüssigkeit durch ein Filter abgegossen und der Niederschlag durch fünsmaliges Dekantieren mit heißem Wasser ausgewaschen und auf das Filter gebracht. Das Gewicht des durch Trocknen und starkes Glüßen erhaltenen Rückstandes von Aluminiumoxyd muß nach dem Erkalten im Exsikkator mindestens 0,118 g betragen, was einem Mindestgehalte von 7,5 Prozent basischem Alluminiumazetat entspricht.

Liquor Aluminii acetico-tartarici Alluminiumazetotartratlöjung

Gehalt	annähernd	45	Prozent	Aluminium	azetotartrat.
Mun	niniumazeta	tlöfi	ung		500 Teile
Weir	ıfäure				15 Teile
Essia	säure				6 Teile.

Die Weinsäure wird in der Aluminiumazetatlösung gelöst, die Lösung in einer gewogenen Porzellanschale auf dem Wasserbad unter Umrühren auf 114 Teile eingedampst und die Essigsäure zugesetzt. Die Mischung wird in einer verschlossenen Flasche vor Licht geschützt an einem fühlen Orte unter zeitweiligem Umschütteln mehrere Tage lang stehengelassen und dann filtriert.

Aluminiumazetotartratlösung ist eine klare, farblose oder schwach gelblich gefärbte Flüssigkeit von sirupartiger Beschaffenheit, die Lackmuspapier rötet; sie riecht nach Essigsfäure und schmeckt süßlich zusammenziehend.

Dichte 1,258 bis 1,262.

Werden 6 ccm Aluminiumazetotartratlösung mit 3 ccm Raliumpermanganatlösung im Wasserbad erwärmt, so wird die Mischung farblos und klar. Mit 4 Teilen Wasser verdünnte Aluminiumazetotartratlösung gibt nach Zusat von Ammoniakslüssichen Niederschlag, gallertartigen, in Natronlange leicht löslichen Niederschlag. Wird eine Mischung von 2 ccm Aluminiumazetotartratlösung, 8 ccm Wasser und 1 ccm einer gesättigten, weingeistigen Zinkazetatlösung im Wasserbade bis nahe zum Sieden erhitzt, so bildet sich ein dichter, weißer Niederschlag, der sich beim Erkalten allmählich wieder löst.

Mit 4 Teilen Wasser verdünnte Aluminiumazetotartratlösung darf durch einige Tropfen Natriumsulsidlösung nicht dunkel gefärbt werden (Schwermetallsalze).

Gehaltsbestimmung. 5 g Alluminiumazetotartratslösung werden im Wasserbad eingedampst; der Rückstand wird bei 100° getrocknet. Das Gewicht des Rückstandes muß mindestens 2,24 g betragen, was einem Gehalte von annähernd 45 Prozent Aluminiumazetotartrat entspricht.

Liquor Ammonii anisatus Anisölhaltige Ammoniakslüssigkeit

Unisől		•							1	Teil
Weingeist			•						24	Teile
Ummoniakflüssigkeit									5	Teile.

Das Anisöl wird in dem Weingeist gelöst und der Lösung die Ammoniakslüssigkeit zugesetzt.

Anisölhaltige Ammoniakslüssigkeit ist klar, farblos, höchstens blaßgelb und riecht stark nach Anis und Ammoniak.

Dichte 0,861 bis 0,865.

Anisölhaltige Ammoniakslüssigkeit darf beim Verdampfen auf dem Wasserbade keinen Rückstand hinterlassen.

Liquor Ammonii caustici — Ammoniakslüssigkeit

Gehalt 9,94 bis 10 Prozent Ammoniak (NH3, Mol.-Gew. 17,032).

Rlare, farblose, flüchtige Flüssigkeit. Ammoniakslüssigkeit riecht durchdringend stechend und bläut Lacknuspapier stark.

Wird der Ammoniakflüfsigkeit ein mit Salzfäure benetzter Glasstab genähert, so bilden sich dichte, weiße Nebel.

Dichte 0,957 bis 0,958.

Eine Mischung von 5 cem Ammoniakslüssseit und 20 cem Kalkwasser darf sich bei einstündigem Stehen in einer versschlossen Flasche höchstens schwach trüben (Kohlensäure, Ammoniumkarbaminat). Werden 20 cem Ammoniakslüssseit auf etwa 10 cem eingedampst und dann mit 20 cem Wasser verseht, so dürsen je 5 cem dieser Flüssseit durch 3 Tropsen Natriumfulsidlösung (Schwermetallsalze) höchstens grünlich gesärbt werden und durch Ammoniumogalatlösung (Kalziumsalze) sowie nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Bariumnitratlösung (Schweselsäure) nicht verändert und durch Silbernitratlösung (Schweselsäure) höchstens getrübt werden.

5 ccm Ammoniakslüsssigkeit werden in einer Porzellanschale auf dem Wasserbade nahezu zur Trockne verdampst; der Rückstand wird mit 3 ccm Natriumhppophosphitlösung in ein Probierrohr übergespült. Diese Lösung darf nach viertelsstündigem Erhigen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Wird Ammoniakssässische mit Salpetersäure schwach übersättigt, so muß die Flüssiskeit farbs und geruchlos sein (Teerbestandteile); zur Trockne verdampst, muß sie eine weiße Salzmasse liefern, die sich bei stärkerem Erhigen ohne Rückstand verslüchtigt. Werden 5 com Ammoniakssässischen demisch höchstens einen schwachen Geruch nach Pyridin entwickeln.

Gehaltsbestimmung. Etwa 4 g Ammoniakslüssigkeit werden in einem Kölbehen mit eingeriebenem Glasstopfen, das 30 ccm Normal-Salzfäure enthält, genau gewogen.

Die Mischung wird mit Normal-Ralilauge neutralisiert. Je 4 g Ammoniakslüssigkeit müssen hierbei 23,35 bis 23,49 ccm Normal-Salzsäure verbrauchen, so daß zum Zurücktitrieren des Säureüberschusses nicht mehr als 6,65 und nicht weniger als 6,51 ccm Normal-Ralilauge erforderlich sind, was einem Gehalte von 9,94 bis 10 Prozent Ammoniak entspricht (1 ccm Normal-Salzsäure = 0,017032 g Ammoniak, Methylprange als Indikator).

Liquor Calcii chlorati — Kalzimmchloridlösung

Gehalt annähernd 50 Prozent kriftallisiertes Ralziumchlorid ($CaCl_2 + 6 II_2O$, Mol.:Gew. 219,09) oder annähernd 25 Prozent wasserfreies Ralziumchlorid ($CaCl_2$, Mol.:Gew. 110,99).

Klare, farb- und geruchlose Flüssigkeit, die Lackmuspapier nicht verändert. Mit Ammoniumoxalatlösung gibt sie einen weißen Niederschlag, der nach Zusatz von verdünnter Essigssäure nicht verschwindet. Die mit Salpetersäure angesäuerte Lösung gibt mit Silbernitratlösung einen weißen, käsigen, in Ammoniakslüssigkeit löslichen Niederschlag.

Dichte 1,226 bis 1,233.

Die mit 4 Raumteilen Wasser verdünnte Lösung darf weder nach Jusay von 3 Tropsen verdünnter Essigsäure sosort, noch nach Jusay von 1 com Ammoniakslüssseit durch 3 Tropsen Natriumsulsidlösung verändert werden (fremde Schwermetallsalze). Die gleiche Lösung darf weder durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure), noch durch Kalziumsulsatlösung (Variumsalze) verändert werden. Beim Erhigen von 1 com Kalziumschloridlösung mit 5 com Natronlauge darf kein Geruch nach Ammoniak auftreten (Ammoniumsalze). Sine

Mischung von 1 ccm Kalziumchsvridlösung und 3 ccm Natriumhppophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhizen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Eine Mischung von 1 g Kalziumchloridlösung, 25 ccm Wasser, 1 ccm Salzsäure und 2 ccm Ammoniakstüssigkeit wird in der Siedehitze mit 15 ccm Ammoniumkarbonatlösung versetz, das Gemisch kurze Zeit im Sieden erhalten und der Niederschlag von Kalziumkarbonat nach dem Erkalten absiltriert. Der nach dem Verdampsen des Filtrats hinterbleibende Kückstand darf nach dem Durchseuchten mit 1 Tropsen Schweselsäure und nachfolgendem Glühen höchstens 0,005 g betragen (Magnesium-, Alkalisalze).

Liquor Carbonis detergens Steinkohlenteerlöfung

Grob gepulverte Seifenrinde	3 Teile
Verdünnter Weingeist	15 Teile
Steinkohlenteer	7 Teile.

Die Seifenrinde wird mit dem verdünnten Weingeist übergossen und in gut verschlossener Flasche bei Simmertemperatur unter wiederholtem Umschütteln etwa 10 Tage lang stehengelassen. Alsdann wird die Flüssigkeit durchgeseiht und der Rückstand ausgepreßt. Die vereinigten Flüssigkeiten werden nach dem Absehen durch einen Wattebausch filtriert. 13 Teile des Filtrats werden unter häusigem Umschütteln mit dem Steinschlenteer 1 Woche lang stehengelassen; die überstehende Flüssigskeit wird dann filtriert.

Steinkohlenteerlösung ist klar und braun.

Liquor Cresoli saponatus — Krefolseifenlösung

Gehalt annähernd 50 Prozent rohes Kresol und eine etwa 25 Prozent Fettsäuren entsprechende Menge Seife.

Leinöl	120 Teile
Kaliumhydrogyd	27 Teile
Waffer	
Weingeist	
Robes Arefol	

Dem Leinöl wird unter Umschütteln die Lösung des Kaliumhydrogyds in dem Wasser und dann der Weingeist zugesetzt. Die Mischung wird unter wiederholtem Umschütteln bis zur vollständigen Verseisung dei Zimmertemperatur stehengelassen. Darauf wird das rohe Kresol zugegeben und die Seife darin durch Umschütteln gelöst.

Klare, rotbraune, ölartige Flüssigkeit, die Lackmuspapier bläut, nach Kresol riecht und in Wasser, Glyzerin, Weingeist und in Petroleumbenzin klar löslich ist. Gibt man zu $10~\rm ccm$ einer Verdünnung von Kresolseisenlösung (1+99) $2~\rm ccm$ Magnesiumsulfatlösung, so bildet sich eine starke Außscheidung.

Wird 1 g Kresolseisenlösung in 24 ccm Weingeist gelöst und die Lösung mit 1 ccm Phenolphthaleinlösung versetzt, so dürsen bis zum Verschwinden einer etwa eintretenden Rotsärbung höchstens 2 Tropsen Normal-Salzsäure verbraucht werden.

Gehaltsbestimmung. 40 g Kresolseisenlösung werben in einem Kolben von etwa 1 Liter Inhalt mit 120 ccm Wasser verdünnt, mit 10 Tropsen Methylorangelösung versetzt und mit

Schwefelsäure bis zur Rotfärbung angesäuert. Hierauf wird mit Wasserdampf bestilliert. Sobald das anfangs milchig-trübe Destillat klar übergeht, wird die Rühlung abgestellt und weiterbestilliert, bis Dampf aus dem Rühlrohr auszutreten beginnt. Alsdann wird die Rühlung wieder angestellt und die Destillation noch weitere 5 Minuten lang fortgesetzt. Das Destillat wird für je 100 ccm mit 20 g Natriumchlorid versetzt und nach ersfolgter Lösung in einem Scheibetrichter mit 100 ccm Petroläther kräftig durchgeschüttelt. Nach dem Abheben der Petrolätherschicht wird das Destillat unter Nachspülen des Rolbens noch zweimal mit je 50 ccm Petroläther ausgeschüttelt. Von den vereinigten, klaren Petrolätherlösungen wird der Petroläther abbestilliert und das zurückbleibende Kresol im aufrecht stehenden Rolben 40 Minuten lang bei 100° getrocknet und gewogen. Das Gewicht muß mindestens 19 g betragen.

Die im Destillationskolben zurückgebliebene, die Fettsäuren enthaltende Flüssigkeit wird nach dem Erkalten in einem Scheidetrichter mit 100 com Petroläther frästig durchgeschüttelt. Nach dem Abheben der Petrolätherschicht wird die Flüssigkeit unter Nachspülen des Kolbens noch zweimal mit je 50 com Petroläther ausgeschüttelt. Von den verseinigten klaren Petrolätherlösungen wird der Petroläther abbestilliert und der Kückstand eine halbe Stunde lang bei 100° getrocknet; sein Gewicht muß mindestens 9,5 g betragen.

Werden 5 ccm bes bei der Gehaltsbestimmung erhaltenen Kresols in einem Meßzylinder von 100 ccm Inhalt mit 25 ccm Natronlauge und 25 ccm Wasser geschüttelt, so müssen sie sich bis auf geringe Spuren lösen (Naphthalin). Nach Zusah von 10 ccm rauchender Salzsäure und 5 g Natriumchlorid wird geschüttelt, bis das Natriumchlorid gelöst ist;

die sich dann beim ruhigen Stehen oben ansammelnde Kresolsschicht muß mindestens 4,5 ccm betragen.

Weitere 10 g bes erhaltenen Kresols werden nach der bei Cresolum crudum angegebenen Gehaltsbestimmung behandelt. Die Menge des dabei erhaltenen Trinitro-m-Kresols muß mindestens 7,4 g betragen; sein Schmelzpunkt darf nicht unter 105° liegen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Liquor Ferri albuminati — Eisenalbuminatlösung

Gehalt 0,39 bis 0,4 Prozent Eisen.

Frisches Eiereiweiß	220 Teile
Dialysierte Eisenorychloridlösung	120 Teile
Natronlauge	3 Teile
Aromatische Tinktur etwa	2 Teile
Simtwasser etwa	100 Teile
Weingeist etwa	150 Teile
Wasser n	ach Bedarf.

Das durch ein Haarsich geriebene frische Siereiweiß wird mit 2000 Teilen Wasser von etwa 50° gemischt, das Gemisch durchgeseiht und der mit 2000 Teilen Wasser verdünnten, auf etwa 50° erwärmten dialnsierten Sisenoxychloridlösung unter Umrühren in dünnem Strahle zugesetzt. Wenn erstorderlich, wird die Fällung durch Jusatz einer Lösung von 2 Teilen Natriumchlorid in 50 Teilen Wasser beschleunigt. Der entstandene Niederschlag wird nach dem Absetzen und nach dem Absießen der überstehenden Flüssisseit durch wieders

holtes Mischen mit Wasser von etwa 50° und Absehenlassen rasch ausgewaschen, bis das Waschwasser nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silbernitratlösung höchstens noch opalisierend getrübt wird. Den nach dem Abgießen der Flüssigfeit auf einem angeseuchteten, leinenen Seihtuche gesammelten Niederschlag läßt man gut abtropsen und löst ihn alsbald in der mit 200 Teilen Wasser verdünnten Natronlauge und fügt weitere 250 Teile Wasser hinzu. Nachdem die Lösung durch Mull geseiht ist, wird ihr Gehalt an Sisen ermittelt.

Ju biesem Zwecke wird eine Mischung von 20 g der Lösung und 30 g verdünnter Schweselsäure im Wasserbad erwärmt, bis der ansangs rotbraune Niederschlag eine weißliche Färbung zeigt. Nach dem Erkalten wird die Mischung mit Wasser auf 100 com verdünnt und siltriert. 50 com des Filtrats werden mit halbprozentiger Kaliumpermanganatlösung zur schwachen, kurze Zeit bestehen bleibenden Kötung und nach Entsärbung mit 2 g Kaliumjodid versett. Die Mischung läßt man 1 Stunde lang im verschlossenen Glase stehen und titriert sie nach Zusat von Stärkelösung mit ½ 1/10° Normal-Natriumthiosulsatlösung bis zum Farbumschlage. Aus der Anzahl der verbrauchten com ½ 1/10° Normal-Natriumthiosulsatlösung ergibt sich durch Multiplikation mit 0,05584 der Eisengehalt in 100 g der Lösung.

Im Bedarfsfalle ist der Eisengehalt der Lösung durch Zusatz von Wasser auf 5,3 Teile Eisen in 1000 Teilen Lösung einzustellen. Auf je 750 Teile dieser Flüssigkeit werden 2 g aromatische Tinktur, 100 Teile Zimkwasser und 150 Teile Weingeist hinzugesetzt. Eisenalbuminatlösung ist eine rotbraune, fast klare, im auffallenden Lichte wenig trübe Flüssigkeit von schwach alkalischer Reaktion.

Dichte 0,982 bis 0,992.

Sifenalbuminatlösung riecht und schmeckt schwach nach Zimt, hat aber kaum einen Sisengeschmack. Nach Zusatz von Salzsäure gibt sie eine starke, rotbraune Trübung; beim Erwärmen sondert sich die Mischung in eine klare, gelbe Flüssseit und weißliche Flocken. Natriumsulsidlösung färbt die mit verdünnter Salzsäure angesäuerte Sisenalbuminatlösung nach Zusatz von Ummoniakslüssseit schwarz und fällt einen schwarzen Niederschlag.

Eisenalbuminatlösung darf sich weder beim Aufkochen noch beim Vermischen mit gleichen Teilen Weingeist stärker trüben (Eiweiß). Eine Mischung von 40 com Eisenalbuminatlösung und 0,6 com Normal-Salzsäure muß ein farbloses Filtrat geben (fremde Eisensalze, überschüssiges Natriumhydroxyd). Wird eine Mischung von 2 com Eisenalbuminatlösung, 4 com Wasser und 1 com Salpetersäure erwärmt, so darf das Filtrat durch Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt werden (Salzsäure).

Gehaltsbestimmung. Die Gehaltsbestimmung der Eisenalbuminatlösung erfolgt in der gleichen Weise, wie vorstehend beschrieben ist. Es müssen zur Bindung des außgeschiedenen Jodes 6,98 bis 7,17 ccm $^{1}/_{10}$ -Normal-Natriumthivsulfatlösung verbraucht werden, was einem Gehalte von 0,39 bis 0,4 Prozent Eisen entspricht (1 ccm $^{1}/_{10}$ -Normal-Natriumthivsulfatlösung = 0,005584 g Eisen, Stärkelösung als Indikator).

Liquor Ferri oxychlorati dialysati Dialysierte Eisenoxychloridlösung

Gehalt 3,3 bis 3,6 Prozent Eisen.

Bu ber burch Eiswasser gekühlten Eisenchloridlösung wird unter stetigem Umrühren die Ammoniakstüssigkeit in kleinen Anteilen in der Weise hinzugesetzt, daß die entstehende Fällung vor einem erneuten Zusatz von Ammoniakstüssigkeit jeweils wieder in Lösung gebracht wird. Ist der letzte Anteil Ammoniakstüssigkeit zugesetzt, so wird noch so lange gerührt, dis eine vollständig klare Lösung entstanden ist. Diese Lösung wird so lange dialysiert, dis eine Probe des umgebenden Wassers nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silbernitratlösung sosort höchstens opalisierend getrübt wird. Das Dialysat wird sodann je nach Bedarf durch Wasserzusatz oder durch Eindampfen im lustwerdünnten Raume bei einer 40° nicht übersteigenden Lemperatur auf die vorgeschriebene Dichte gebracht.

Dichte 1,041 bis 1,045.

Klare, tiefbraunrote Flüssigkeit. Sie rötet Lackmuspapier schwach, schmeckt herb, aber kaum eisenartig und bildet, mit 1 Tropsen verdünnter Schwefelsäure versetzt, sofort eine gelbbis braunrote Gallerte.

Vermischt man 3 Tropfen dialhsierte Eisenornchloridlösung mit 20 ccm Wasser, so darf nach Zusatz von 5 Tropsen Kaliumserrozhanidlösung nur eine braune, aber keine grünbraune bis dunkelgrüne Kärbung auftreten (Eisenchlorid). Werben 20 com bialpsierte Eisenorychloridlösung mit Natronlauge zum Sieben erhigt, so darf sich kein Ammoniak entwickeln (Ammoniumchlorid). Werden 20 com dialpsierte Eisenorychloridlösung mit überschüssiger Ammoniakschisssigsieit versetz, so muß das Filtrat farblos sein (Kupfersalze) und beim Eindampsen einen Rückstand hinterlassen, der sich beim Glühen vollständig verslüchtigt (Alkali-, Erdalkalisalze).

Werden 5 ccm dialysierte Eisenoxychloridlösung mit 15 ccm Salpetersäure dis zur Klärung gekocht, so muß die Mischung nach Zusatz von 4,5 ccm ½ Normal-Silbernitratlösung ein klares Filtrat geben, das durch weiteren Zusatz von Silbernitratlösung nicht verändert wird (unzulässige Menge Salzsäure).

Gehaltsbestimmung. 10 g dialysierte Eisenogychloridslösung werden in einem Meßkölbchen von 100 ccm Inhalt mit 16 ccm Salzsäure erwärmt, bis eine klare, rotgelbe Lösung entstanden ist, worauf nach dem Erkalten mit Wasser bis zur Marke aufgefüllt wird. 10 ccm dieser Mischung werden mit 1 ccm Salzsäure und 1,5 g Kaliumjodid versetzt und in einem verschlossenen Glase 1 Stunde lang stehengelassen. Zur Vindung des ausgeschiedenen Jodes müssen 5,91 bis 6,45 ccm ½ Normal-Natriumthiosulfatlösung verbraucht werden, was einem Gehalte von 3,3 bis 3,6 Prozent Eisen entspricht (1 ccm ½ Normal-Natriumthiosulfatlösung = 0,005584 g Eisen, Stärkelösung als Indisator).

Vor Licht geschütt und fühl aufzubewahren.

Für Liquor Ferri oxychlorati ist dialysierte Eisenoxychloridlösung abzugeben.

Liquor Ferri sesquichlorati — Gifenchloriblöfung

Gehalt 9,8 bis 10,3 Prozent Eisen.

Sisenchloridlösung ist eine klare, gelbbraune Flüssigkeit, die stark zusammenziehend schmeckt. In verdünnter Sisen-chloridlösung (1+9) wird durch Silbernitratlösung ein weißer, durch Kaliumferrozhanidlösung ein dunkelblauer Niederschlag hervorgerusen.

Dichte 1,275 bis 1,285.

Ein mit Jodzinkstärkelösung getränkter Papierstreifen darf sich beim Annähern an die Eisenchloridlösung nicht bläuen (freieß Ehlor). Werden 3 Tropfen Eisenchloridlösung mit $10 \text{ ccm}^{1}/_{10}$ Normal-Natriumthiosulfatlösung langsam auf etwa 50° erwärmt, so müssen sich beim Erkalten einige wenige Flöckchen Eisenhydrocyd abscheiden (freie Salzsäure). Eine Mischung von 1 ccm Eisenchloridlösung und 3 ccm Natriumhypophoßphitlösung darf nach viertelständigem Erhihen im siedenden Wasserbade keine bräunliche Färbung annehmen (Arsenverbindungen). In einer Mischung von 1 ccm Eisenchloridlösung, 10 ccm Wasser und 5 Tropfen Salzsäure dürsen 10 Tropfen Raliumserrizhanidlösung keine grüne oder blaue Färbung hervorrusen (Ferrochlorid).

Ein Gemisch von 5 ccm Eisenchloridlösung, 20 ccm Wasser und Ammoniakstüssigkeit im Überschusse muß ein farbloses Filtrat geben (Kupfersalze), das nach dem Ansäuern mit Essigsäure weder durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure), noch durch Kaliumserrozhanidlösung (Sink, Kupfersalze) verändert wird. Wird eine Mischung von 2 ccm dieses Filtrats mit 2 ccm Schwefelsäure nach dem Erkalten mit 1 ccm Ferrosulfatlösung überschichtet, so darf sich zwischen

den beiden Flüssigkeiten keine gefärbte Zone bilden (Salpetersäure, salpetrige Säure). 5 ccm des Filtrats dürfen nach dem Verdampfen und Glühen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen (Alkali-, Erdalkalisalze).

Gehaltsbestimmung. Etwa 5 g Eisenchloridlösung werden in einem Meßkölbchen von 100 ccm Inhalt genau gewogen und mit Wasser bis zur Marke verdünnt. 5 ccm dieser Mischung werden mit 2 ccm Salzsäure und 1,5 g Kaliumjodid versetzt und in einem verschlossenen Glase 1 Stunde lang stehenge-lassen. Zur Bindung des ausgeschiedenen Jodes müssen sür je 0,25 g Eisenchloridlösung 4,39 bis 4,61 ccm ½ Normal-Natriumthiosulfatlösung verdraucht werden, was einem Gehalte von 9,8 bis 10,3 Prozent Eisen entspricht (1 ccm ½ Normal-Natriumthiosulfatlösung = 0,005584 g Eisen, Stärkelösung als Indikator).

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Liquor Kali caustici — Kalilauge

Gehalt 14,8 bis 15 Prozent Kaliumhydrogyd (KOH, Mol. Gew. 56,11).

Kalilauge ist klar, farbloß und bläut Lackmußpapier stark. Eine Mischung von gleichen Teilen Kalilauge und Wasser gibt nach dem Übersättigen mit Weinsäurelösung einen weißen, kristallinischen Niederschlag.

Dichte 1,135 bis 1,137.

Kalilauge muß nach bem Kochen mit 4 Teilen Kalkwasser ein Filtrat geben, das beim Eingießen in überschüssige Salpetersäure keine Gasblasen entwickelt (unzulässige Menge Kohlensäure). Mit 5 Teilen Wasser verdünnte Kalilauge

barf nach dem schwachen Übersättigen mit verdünnter Essigsäure durch 3 Tropsen Natriumsulsidösung nicht verändert werden (Schwermetallsalze); nach dem Übersättigen mit Salspetersäure darf sie weder durch Bariumnitratlösung (Schweselssäure) sofort verändert, noch durch Silbernitratlösung (Salzsäure) mehr als opalisierend getrübt werden. Wird eine Mischung von 2 com der mit verdünnter Schweselsäure übersättigten Kalilauge und 2 com Schweselsäure nach dem Ersfalten mit 1 com Ferrosulsatlösung überschichtet, so darf sich zwischen den beiden Flüssigkeiten seine gefärbte Jone bilden (Salspetersäure). Kalilauge darf nach dem Übersättigen mit Salzsäure durch überschüssigige Ummoniakslüssigkeit innerhalb 2 Stunden höchstens opalisierend getrübt werden (Tonerde, Kieselssäure).

Gehaltsbestimmung. Etwa 5 g Kalilauge werden genau gewogen und mit etwa 20 com Wasser verseht. Zum Neutralisieren dieser Mischung müssen für je 5 g Kalilauge 13,2 bis 13,4 com Normal-Salzsäure verbraucht werden, was einem Gehalte von 14,8 bis 15 Prozent Kaliumhydroxyd entspricht (1 com Normal-Salzsäure = 0,05611 g Kaliumhydroxyd, Methylorange als Indikator).

Vorsichtig aufzubewahren.

Liquor Kalii acetici — Kaliumazetatlösung

Gehalt 33/3 Prozent Kalinmazetat ($\mathrm{CH_3 \cdot CO_2 K_{/}}$ Mol. Gew. 98/12).

Verdünnte Essigsäure 34 Teile Raliumbifarbonat etwa 17 Teile.

Der verdünnten Essigsäure wird die Hauptmenge des Kaliumbikarbonats allmählich zugesett; die Lösung wird zum Sieden erhigt und hierauf noch mit so viel Kaliumbikarbonat versetzt, daß eine Probe der Lösung, mit der doppelten Menge absgesochtem Wasser versetzt, Lackmuspapier schwach bläut. Nach dem Erkalten wird die Lösung mit Wasser auf die vorgesschriebene Dichte verdünnt.

Raliumazetatlösung ist klar und farblos, bläut Lackmuspapier schwach, verändert Phenolphthaleinpapier aber nicht. Sie gibt nach Zusatz von Weinfäurelösung einen weißen, kristallinischen Niederschlag; nach Zusatz von Eisenchloridlösung färbt sie sich tiefrot.

Dichte 1,172 bis 1,176.

Raliumazetatlösung darf nicht brenzlich riechen (Teerbestandsteile) und darf, mit 4 Teilen Wasser verdünnt, durch 3 Tropsen Natriumsulfidlösung nicht verändert werden (Schwermetallsalze). Die mit 4 Teilen Wasser verdünnte Kaliumazetaslösung darf nach dem Ansäuern mit 1 ccm Salpetersäure durch Bariumnitratlösung (Schweselsäure) nicht verändert und durch Silbernitratlösung (Salzsäure) höchstens opalisierend getrübt werden.

Liquor Kalii arsenicosi — Fowleriche Lösung Liquor arsenicalis Fowleri P.I.

Gehalt 0,99 bis 1 Prozent arsenige Säure (As₄O₆, Mol., Gew. 395,84).

Arfenige Säure	1	Teil
Kaliumbikarbonat		Teil
Lavendelspiritus	3	Teile
Weingeist		
Wasser nach) B	ebarf.

Die arsenige Säure wird mit dem Kaliumbikarbonat und 2 Teilen Wasser bis zur völligen Lösung erhitzt; der Lösung werden 50 Teile Wasser, hierauf der Lavendelspiritus sowie der Weingeist und dann so viel Wasser hinzugesetzt, daß das Gesamtgewicht 100 Teile beträgt.

Fowlersche Lösung ist klar, farblos, bläut Lackmuspapier und gibt nach Zusatz von Salzsäure im Überschusse mit Natriumsulfiblösung eine gelbe Fällung.

Fowlersche Lösung darf durch Zusatz von Salzsäure nicht verändert werden (Arsentrisulsid) und muß nach dem Neutralisieren mit Salpetersäure mit Silbernitratlösung einen blaßgelben, darf aber keinen rotbraunen Niederschlag geben (Arsensäure).

Gehaltsbestimmung. Etwa 5 g Fowlersche Lösung werden genau gewogen, mit 2 g Natriumbikarbonat, 20 ccm Wasser und einigen Tropsen Stärkelösung versetzt und mit $^1/_{10}$ -Normal-Jodlösung titriert. Je 5 g Fowlersche Lösung müssen hierbei 10 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Jodlösung entfärben, während nach weiterem Zusatz von höchstens 0,1 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Jodlösung bleibende Blausärbung eintreten muß, was einem Gehalte von nicht weniger als 0,99 und nicht mehr als 1 Prozent arseniger Säure entspricht $(1 \text{ ccm}^{-1}/_{10}\text{-Normal-Jodlösung} = 0,004948 g$ arsenige Säure, Stärkelösung als Indisator).

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,5 g. Größte Tagesgabe 1,5 g.

Liquor Natri caustici — Natronlauge

Gehalt 14,8 bis 15 Prozent Natriumhydrogyd (NaOH, Mol.-Gew. 40,01).

Natronlauge ist klar, farblos, bläut Lackmuspapier stark und färbt beim Exhipen am Platindrahte die Flamme gelb. Dichte 1,165 bis 1,169.

Natronlauge muß nach dem Rochen mit 4 Teilen Kalkwasser ein Kiltrat geben, das beim Eingießen in überschüssige Salpeterfäure keine Gasblasen entwickelt (unzulässige Menge Rohlenfäure). Mit 5 Teilen Wasser verdünnte Natronlauge barf nach dem schwachen Abersättigen mit verdünnter Effigfäure durch 3 Tropfen Natriumfulfidlösung nicht verändert werden (Schwermetallsalze); nach dem Übersättigen mit Salpeterfäure darf sie weder durch Bariumnitratlösung (Schwefelfäure) sofort verändert, noch durch Silbernitratlösung (Salzfäure) mehr als opalifierend getrübt werden. Wird eine Mischung von 2 ccm der mit verdünnter Schwefelfäure überfättigten Natronlauge und 2 ccm Schwefelfäure nach dem Erkalten mit 1 ccm Ferrosulfatlösung überschichtet, so barf fich zwischen ben beiben Flüssigkeiten keine gefärbte Zone bilden (Salveterfäure). Natronlauge barf nach dem Uberfättigen mit Salzfäure durch überschüffige Ammoniakslüffigkeit innerhalb 2 Stunden höchstens opalisierend getrübt werden (Tonerde, Riefelfäure).

Gehaltsbestimmung. Etwa 5 g Natronlauge werden genau gewogen und mit etwa 20 ccm Wasser versetzt. Zum Neutralisieren dieser Mischung müssen für je 5 g Natronlauge 18,5 bis 18,8 ccm Normal Salzsäure verbraucht werden, was einem Gehalte von 14.8 bis 15 Prozent Natriumhydroxyd entspricht (1 ccm Normal-Salzfäure = 0.04001 g Natriumhydroxyd, Methylorange als Indifator).

Vorsichtig aufzubewahren.

Liquor Natrii silicici — Natronwasserglaslösung

Eine wässerige, etwa 35prozentige Lösung von wechselnden Mengen Natriumtristlikat und Natriumtetrasilikat.

Klare, farblose ober schwach gelblich gefärbte, sirupartige, klebrige Flüssigeit, die Lackmuspapier bläut, nach Zusat von Säuren einen gallertartigen Niederschlag abscheidet und beim Erhitzen am Platindrahte die Flamme stark gelb färbt.

Dichte 1,296 bis 1,396.

Mit 20 Teilen Wasser verdünnte Natronwasserglaslösung darf beim Ansäuern mit Salzsäure (Kohlensäure) nicht aufbrausen und nach dem Ansäuern mit verdünnter Essigsäure weder durch 3 Tropfen Natriumsulsidlösung (Schwermetallsalze) verändert, noch durch Bleiazetatlösung (Schwefelwasserstoff) dunkel gefärbt werden.

Beim Verreiben von je 15 g Natronwasserglaslösung und Weingeist in einer Schale muß sich in reichlicher Menge ein körniges Salz ausscheiben; ein breitges ober schmieriges Salz darf sich nicht bilden (Mono- ober Disilitat). 10 ccm der von diesem Gemisch absiltrierten, mit einigen Tropsen Phenolphthaleinlösung versetzen Flüssigkeit müssen nach Zusatz von 0,1 ccm Normal-Salzsäure farblos sein (unzulässige Menge Natriumhydroxyd).

Liquor Plumbi subacetici — Bleieffig

Bleiazetat	3 Teile
Bleiglätte	1 Teil
Wasser	10 Teile.

Das Bleiazetat wird mit der Bleiglätte verrieben und das Gemisch in einem verschlossenen Gefäße mit dem Wasser unter häusigem Umschütteln etwa 1 Woche lang stehengelassen, bis es gleichmäßig weiß oder rötlichweiß geworden ist und die sesten Stosse ganz oder bis auf einen kleinen Rückstand gelöst sind. Man läßt die trübe Flüssigkeit in dem verschlossenen Gefäß absehen und filtriert alsdann.

Bleiefsig ist eine klare, farblose Flüssigkeit, die süß und zusammenziehend schmeckt, Lackmuspapier bläut, Phenolephthaleinlösung aber nicht rötet.

Dichte 1,232 bis 1,237.

Wird Bleiefsig mit Eisenchloridlösung im Überschusse versetzt, so entsteht ein röttlichgelbes Gemisch, das sich beim Stehen in einen weißen Niederschlag und eine dunkelrote Flüssigkeit trennt.

Bleiefsig muß farbloß sein (Kupfersalze) und darf durch Zusatz von 3 com verdünnter Essigsäure nicht gefärbt werden (Eisensalze).

Bleiefsig ist in kleinen, dem Verbrauch angemessenen Gefäßen aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Lithargyrum — Bleiglätte Bleioxyd

PbO Mol.-Gew. 223,2

Gelbes oder rotgelbes, in Wasser fast unlösliches Pulver. Bleiglätte löst sich beim Erwärmen in Salpetersäure zu einer farblosen Flüssigkeit, die mit Natriumsulsidlösung einen schwarzen und mit verdünnter Schweselsäure einen weißen, in überschüssiger Natronlauge löslichen Niederschlag gibt.

Die Lösung von 0,5 g Bleiglätte in 3 ccm Salpetersäure muß nach dem Versehen mit 5 ccm verdünnter Schweselsäure ein Filtrat geben, das beim Übersättigen mit Ammoniakslüsssieit höchstens bläulich gefärbt wird (Kupfersalze) und höchstens Spuren eines rotgelben Niederschlags (Eisensalze) liesert. Werden 5 g Bleiglätte mit 5 ccm Wasser geschüttelt, und wird das Gemisch alsdann mit 20 ccm verdünnter Ssigsäure einige Minuten lang gekocht und nach dem Erkalten siltriert, so darf das Gewicht des Rückstandes nach dem Auswaschen und Trocknen höchstens 0,05 g betragen (metallisches Blei, unlösliche Verunreinigungen).

1 g Bleiglätte darf beim Glühen höchstens 0,01 g an Gewicht verlieren (Feuchtigkeit, basische Bleikarbonate).

Vorsichtig aufzubewahren.

Lithium carbonicum — Lithium tarbonat

Li2 CO3 Mol. Gew. 73,88

Gehalt des bei 100° getrockneten Salzes mindestens 99 Prozent. Leichtes, weißes, luftbeständiges Pulver, das sich in etwa 80 Teilen Wasser von 20° fast völlig löst; in siedendem Wasser ist es schwerer löslich, die Löslichkeit ist aber wegen der eintretenden Zersetzung und des Entweichens von Kohlendioxyd nicht immer die gleiche. In Weingeist ist es sehr schwer löslich.

Die wässerige Lösung wird durch Phenolphthaleinlösung stark gerötet. Lithiumkarbonat löst sich in Salpetersäure unter Aufbrausen zu einer Flüssigkeit, die beim Erhitzen am Platindrahte die Flamme karminrot färbt.

Die mit Hilfe von überschüsssiger Salpetersäure hergestellte wässerige Lösung (1+49) darf durch Silbernitratlösung (Salzsäure) höchstens opalisierend getrübt werden; sie darf weder durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure), noch nach dem Übersättigen mit Ammoniakslüsssigeit durch 3 Tropsen Natriumsulssisung (Schwermetallsalze) oder durch Ammoniumogalatlösung (Nalziumsalze) verändert werden. Die durch Erhitzen von Kohlendiogyd befreite und wieder abgefühlte Lösung von 1 gLithiumkarbonat in 10 ccm verdünnter Salzsäure darf durch 5 ccm Natronlauge nicht verändert werden (Magnesiumsalze). Sine Lösung von 0,2 gLithiumkarbonat in 1 ccm Salzsäure muß nach dem Eindampsen zur Trockne einen in 3 ccm Weingeist klar löslichen Kückstand geben (Kaliums, Natriumsalze).

Gehaltsbestimmung. Zum Neutralisieren von 0,5 g bes bei 100° getrockneten Lithiumkarbonats müssen mindestens 13,4 ccm Normal-Salzsäure verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 99 Prozent Lithiumkarbonat entspricht (1 ccm Normal-Salzsäure = 0,03694 g Lithiumkarbonat, Methylvorange als Indikator).

Lobelinum hydrochloricum — Lobelinhydrochlorid

 $(C_{22}H_{27}O_2N)HCl$ Mol. Gew. 373/7

Weißes, körniges Pulver von bitterem Geschmacke, das auf der Zunge eine vorübergehende Unempfindlichkeit hervorruft. Lobelinhydrochlorid löst sich in 40 Teilen Wasser, in 10 Teilen Weingeist und sehr leicht in Chloroform. Die wässerige Lösung ist farblos und rötet Lackmuspapier kaum.

Die wässerige Lösung dreht den polarisierten Lichtstrahl nach links. Für eine gesättigte wässerige Lösung ist $[a]_{\rm D}^{20^{\circ}}=-42{,}51^{\circ}.$

Schmelzpunkt nicht unter 178° nach vorhergehender Bräunung.

Beim Kochen der wässerigen Lösung (1+99) tritt der eigenartige Geruch des Azetophenons auf, der nach Zusat von 1 Tropfen Natronlauge besonders deutlich wird. In 1 ccm der wässerigen Lösung (1+99) ruft Silbernitrat-lösung nach dem Ansäuern mit Salpetersäure einen weißen, käsigen Niederschlag hervor. 0.01 g Lobelinhydrochlorid löst sich unter Entwickelung von Chlorwasserstoff in 1 ccm Schweselsäure farblos auf; gibt man zu dieser Lösung 1 Tropfen Formalbehyd-Schweselsäure, so färbt sie sich kirschprot.

In 1 ccm der wässerigen Lösung (1+99) entsteht nach Zugabe von 1 Tropfen Ammoniakslüssigkeit eine milchige Trübung; nach einigem Stehen erfüllt das ausgeschiedene Lobelin nahezu die ganze Flüssigkeit. Die ausgewaschene, zwischen Filtrierpapier abgepreßte und über Schweselsäure getrocknete Base darf nicht unter 118° schmelzen (Nebenalkaloide, Zersehungsprodukte).

0,2 g Lobelinhydrochlorid dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Lobelinhydrochlorid kommt in 1 prozentiger wässeriger Lösung in Ampullen zu 1 ccm in den Verkehr.

Lösungen, die Lobelinhydrochlorid enthalten, bürfen nicht erhitzt werden.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,02 g. Größte Tagesgabe 0,1 g.

Lycopodium — Bärlappsporen

Die reisen Sporen von Lycopodium clavatum Linné, auch von anderen Arten der Gattung Lycopodium.

Bärlappsporen stellen ein seines, blaßgelbes, samtartig anzufühlendes, leicht haftendes, sehr bewegliches Pulver dar. Es schwimmt auf Wasser, ohne sich zu benehen, sinkt aber nach dem Rochen darin unter. In eine Flamme geblasen, verpusst es.

Bärlappsporen sind geruch- und geschmacklos.

Die einzelnen Sporen sind nahezu gleich groß. Sie haben meist 30 bis 35 μ , seltener bis 40 μ Durchmesser und sind von 3 ziemlich flachen oder seltener mäßig gewöldten und einer stärker gewöldten Fläche begrenzt. Lettere ist vollständig, die anderen Flächen sind bis nahe an die Kanten mit einem Netwerk von Leisten bedeckt, die fünf- oder sechseckige Maschen bilden.

Im Chloralhybratpräparate dürfen Bruchstücke von Stengeln, Blättern oder Rinden, Pollenkörner (Corylus, Pinus) und Pollentetraden (Typha), im Glyzerin-Jodpräparate Stärkeförner jeder Form und Größe, im Glyzerinpräparate stark lichtbrechende, farblose, ovale, meist mit exzentrisch gelagertem Luftbläschen versehene, bei Wasserzutritt sofort lösliche Körner von 15 bis 65 μ Größe (Dextrin) und amorphe oder kristallähnliche Beimengungen (Gips, Lalk, Schwefel, Kolophonium und andere Harze) nicht sichtbar sein.

1 g Bärlappsporen darf beim Verbrennen den Geruch der schwefligen Säure nicht entwickeln und darf höchstens 0,03 g Rückstand hinterlassen.

Magnesia usta — Gebrannte Magnesia Magnesiumogyd

MgO Mol. Sew. 40,32

Weißes, leichtes, feines, in Wasser fast unlösliches Pulver. Gebrannte Magnesia löst sich in verdünnter Schweselsäure zu einer Flüssigkeit, die nach Jusat von Ammoniumchlorid-lösung und Ammoniakslüssigkeit im Aberschusse mit Natriumphosphatlösung einen weißen, kristallinischen Niederschlag gibt.

Erhigt man 0,8 g gebrannte Magnesia mit 50 g heißem, frisch abgekochtem Wasser zum Sieden, so darf die noch heiß absiltrierte Flüssigkeit Lackmuspapier nur schwach bläuen (Alkalikarbonate) und nach dem Verdampsen höchstens 0,01 g Kückstand hinterlassen (fremde Metallsalze). Die auf dem Filter zurückgebliebene Magnesia wird in 10 ccm verdünnter Essighäure gelöst; hierbei darf höchstens eine geringe Gasentwickelung auftreten (Kohlensäure). Die Lösung von 0,4 g gebrannter Magnesia in 5 ccm verdünnter Essighäure und 35 ccm Wasser darf weder durch 3 Tropsen Natriumsulsid-

lösung (Schwermetallsalze) verändert, noch durch Bariumnitratlösung (Schweselsäure) sofort verändert, noch nach Zusatz von Salpetersäure durch Silbernitratlösung (Salzsäure) innerhalb 5 Minuten mehr als opalisierend getrübt werden; nach Zusatz von 1 ccm Salzsäure darf sie durch 0,5 ccm Kaliumserrozyanidlösung höchstens schwach gebläut werden (Eisensalze).

Werden 0,2 g gebrannte Magnesia mit 20 ccm Wasser geschüttelt, so darf das Filtrat durch Ammoniumogalatlösung innerhalb 5 Minuten höchstens opalisierend getrübt werden (Kalziumsalze).

Magnesium carbonicum Basisches Magnesiumkarbonat

Gehalt mindestens 24 Prozent Magnesium.

Vasisches Magnesiumkarbonat von je nach der Darstellungs-weise verschiedener Zusammensehung, z. B. $(MgCO_3)_8 \cdot Mg(OH)_2 + 3 H_2O$ oder $(MgCO_3)_4 \cdot Mg(OH)_2 + 4 H_2O$.

Weiße, leichte, lose zusammenhängende, leicht zerreibliche Massen oder weißes, lockeres Pulver.

Basisches Magnesiumkarbonat ist in kohlensäurefreiem Wasser nur sehr wenig lößlich; diese Lösung bläut Lackmußpapier schwach. In kohlensäurehaltigem Wasser und in wässerigen Ammoniumsalzlösungen ist es leichter lößlich. In verdünnter Schweselsäure löst sich basisches Magnesiumkarbonat unter Entwickelung von Kohlendioryd zu einer Flüssigkeit, die nach Zusat von Ammoniumchloridlösung und Ammoniakstüssigkeit im Überschusse mit Natriumphosphatlösung einen weißen, kristallinischen Niederschlag gibt.

Erhitzt man 2 g basisches Magnesiumkarbonat mit 50 g heißem, frisch abgekochtem Wasser zum Sieden, so darf die noch heiß absiltrierte Flüssigkeit Lackmuspapier nur schwach blänen (Alkalikarbonate) und nach dem Verdampfen höchstens 0,01 g Rückstand hinterlassen (fremde Salze). Die mit Hilfe von verdünnter Essigsäure hergestellte wässerige Lösung (1 + 49) darf weder durch 3 Tropsen Natriumsulsidslösung (Schwermetallsalze), noch durch Variumnitratlösung (Schwermetallsalze), noch durch Variumnitratlösung (Schweselsäure) sofort verändert, noch nach Lusat von Salpetersäure durch Silbernitratlösung (Salzsäure) innerhalb Minuten mehr als opalisierend getrübt werden; nach Lusat von 1 cem Salzsäure darf sie durch 0,5 cem Kaliumsferrozhaniblösung höchstens schwach gebläut werden (Eisensalze).

Gehaltsbestimmung. 0,2 g basisches Magnesiumkarbonat müssen nach dem Glühen mindestens 0,08 g Rückstand hinterlassen, was einem Mindestgehalte von 24 Prozent Magnesium entspricht.

Dieser Rückstand muß nach dem Schütteln mit 8 ccm Wasser ein Filtrat liesern, das durch Ammoniumogalatlösung innerhalb 5 Minuten höchstens schwach getrübt wird (Kalziumsalze).

Magnesium citricum effervescens — Brausemagnesia

Basisches Magnesiumkarbonat	5	Teile
Bitronenfäure	23	Teile
Baffer	2	Teile
Natriumbifarbonat	17	Teile
Mittelfein gepulverter Zucker	4	Teile.

Das basische Magnesiumkarbonat wird mit 15 Teilen Zitronensäure und dem Wasser gemischt und die Mischung bei höchstens 30° getrocknet. Die Masse wird zu einem mittelseinen Pulver zerrieben und mit dem Natriumbikarbonat, dem Zucker und noch 8 Teilen Zitronensäure gemischt.

Das Gemenge verwandelt man, indem man Weingeist in kleinen Mengen zusetzt, durch leichtes Reiben in eine krümelige Masse, die mit Hilse eines zur Bereitung grober Pulver bestimmten Siebes gekörnt und darauf bei einer 30° nicht übersteigenden Temperatur getrocknet wird.

Brausemagnesia muß weiß sein und sich in Wasser unter reichlicher Entwickelung von Kohlendiozhd langsam zu einer fäuerlich schmeckenden Flüssigkeit auflösen.

Magnesium peroxydatum — Magnefiumsuperoxyd

Gehalt mindeftens 25 Prozent Magnesiumsuperoxyd (Mg O_{2} , Mol.-Gew. 56, 32).

Weißes, lockeres, in Wasser fast unlösliches, geruch und geschmackloses Pulver. Magnesiumsuperoxyd enthält neben Magnesiumsuperoxyd noch Magnesiumoxyd. In verdünnten Säuren ist es unter Bilbung von Wasserstoffsuperoxyd leicht löslich.

Wird 1 ccm einer Lösung von 0,1 g Magnesiumsuperoxyd in einer Mischung von 1 ccm verdünnter Schweselsäure und 9 ccm Wasser mit 5 ccm Ather und einigen Tropsen Kaliumbichromatlösung geschüttelt, so färbt sich der Ather tiesblau. Der Rest der Lösung des Magnesiumsuperoxyds in verdünnter Schweselsäure gibt nach Zusat von überschüssiger

Ammoniakstüssigkeit und so viel Ammoniumchloridlösung, daß sich der entstandene Niederschlag wieder löst, mit NatriumphoSphatlösung einen weißen, kristallinischen Niederschlag.

Erhitt man 0,2 g Magnesiumsuperoryd mit 10 ccm Wasser zum Sieden, so darf die nach dem Erkalten filtrierte Flüssigkeit Lackmuspapier höchstens schwach bläuen (Alkalikarbonate). Schüttelt man 0,2 g Magnesiumsupervryd mit 20 ccm Wasser, so darf das Kiltrat durch Ammoniumoralatlösung innerhalb 5 Minuten höchstens schwach getrübt werden (Ralziumsalze). Wird die Lösung von 0,2 g Magnesiumsuperoxyd in 2 ccm Salzfäure auf dem Wafferbade zur Trockne verdampft und ber Rückstand in 2 ccm verbunnter Essigfäure und 6 ccm Wasser gelöst, so darf die Lösung durch 3 Tropfen Natriumfulfiblösung weder gefärbt noch getrübt werden (Schwermetallfalze). Wird 1 g Magnesiumsuperoxyd in 10 ccm Salpetersäure gelöst, so darf diese Lösung nach Ausak des gleichen Naumteils Waffer durch Bariumnitratlöfung (Schwefelfäure) nicht verändert und nach Zusatz des dreifachen Raumteils Wasser durch Silbernitratlösung (Salzfäure) innerhalb 5 Minuten höchstens schwach getrübt werden. Werden 0,2 g Maanesiumsuperoxyd mit 2 ccm Salzsäure auf dem Wasserbade zur Trockne verdampft, und wird der Rückstand in 2 ccm Salzfäure und 20 ccm Waffer gelöft, so barf bie Löfung burch 0,5 ccm Kaliumferrozyanidlösung nicht sofort gebläut werden (Eisenfalze).

Wird 1 g Magnesiumsuperoxyd mit 10 ccm Salzsäure auf dem Wasserbade zur Trockne verdampft und der Rückstand mit 3 ccm Natriumhypophosphitlösung aufgenommen, so darf die Mischung nach viertelskündigem Erhizen im siedenden Wasserbade keine bräunliche Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Gehaltsbestimmung. Etwa 0,2g Magnesiumsupersogyb werden genau gewogen und mit 10g Kaliumjodidlösung und 2 ccm Salzsäure versett. Die Mischung wird unter häusigem Umschwenken etwa eine halbe Stunde lang stehensgelassen und mit $^1/_{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlösung titriert. Sierbei müssen für je 0,2g Magnesiumsuperogyd mindestens 17,8 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlösung verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 25 Prozent Magnesiumssuperogyd entspricht $(1 \text{ ccm}^{-1}/_{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlösung berbraucht lösung = 0,002816g Magnesiumsuperogyd, Stärselösung als Indisator).

Magnesium sulfuricum — Magnesiumsulfat Bittersalz

 $MgSO_4 + 7 H_2O$ Mol. Gew. 246,50

Farblose, an trockener Luft kaum verwitternde und an feuchter Luft unverändert bleibende, prismatische Kristalle, die bitter und salzig schmecken und in etwa 1 Teil Wasser von 20° und in etwa 0,3 Teilen siedendem Wasser löslich sind.

Die wässerige Lösung gibt mit Bariumnitratlösung einen weißen, in verdünnten Säuren unlöslichen Niederschlag und nach Zusatz von Ammoniumchloridlösung und Ammoniaksstüsseit im Überschusse mit Natriumphosphatlösung einen weißen, kristallinischen Niederschlag.

0,5 g Magnesiumsulfat und 0,5 g Kalziumhydroxyd werden fein zerrieben, mit 3 ccm Weingeist und 3 ccm Wasser ge-

mischt und etwa 2 Minuten lang erwärmt. Setzt man alsdann 10 ccm absoluten Alsohol hinzu und siltriert, so darf das Filtrat nach Zusatz von 0,5 ccm Kurkumatinktur nicht rot gefärbt werden (unzulässige Menge Natriumsulfat). Die wässerige Lösung (1+19) darf Lackmuspapier nicht verändern (Schweselsäure, Zinksulfat); sie darf durch Silbernitratlösung (Salzsäure) innerhalb 5 Minuten höchstens opalisierend getrübt und weder nach dem Ansäuern mit 3 Tropsen verdünnter Essigsäure durch 3 Tropsen Natriumsulfidlösung (Schwermetallsalze) verändert, noch nach dem Ansäuern mit einigen Tropsen Salzsäure durch 0,5 ccm Kaliumserrozyanidlösung (Sisensalze) sofort gebläut werden.

Ein Gemisch von 1 g zerriebenem Magnesiumsulfat und 3 ccm Natriumhppophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhihen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Wird Magnesiumsulfat zu Pulvermischungen versordnet, so ist getrochnetes Magnesiumsulfat zu verwenden.

Magnesium sulfuricum siccatum Getrocknetes Magnefiumfulfat Magnesium sulfuricum siccum

Gehalt mindestens 70 Prozent wasserfreies Magnesiumfulfat.

Magnesiumsulfat wird in einer Porzellanschale auf dem Wasserbad unter wiederholtem Umrühren erhitzt, bis es 35

bis 37 Prozent an Gewicht verloren hat. Hierauf wird es burch ein Sieb geschlagen.

Weißes, mittelfeines, lockeres Pulver.

Hinsichtlich seiner Reinheit muß es den an Magnesiumsulfat gestellten Anforderungen genügen; für die Prüfungen sind die dort angegebenen Gewichtsmengen Magnesiumsulfat auf zwei Drittel herabzusehen.

1 g getrocknetes Magnesiumsulfat darf beim schwachen Glühen höchstens 0,3 g an Gewicht verlieren.

In gut verschlossenen Gefäßen aufzubewahren.

Manna — Manna

Gehalt mindestens 75 Prozent Mannit.

Der durch Einschnitte in die Rinde von Fraxinus ornus Linné gewonnene, an der Luft eingetrocknete Saft.

Manna besteht aus gerundeten, flachen oder rinnenförmigen, fristallinischen, trockenen Stücken, ist blaßgelblich, innen weiß und löst sich leicht in Wasser.

Manna riecht schwach honigartig und schmeckt süß.

1 g Manna darf durch Trocknen bei 100° höchstens 0,1 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen höchstens 0,03 g Rückstand hinterlassen.

Gehaltsbestimmung. 1 g Manna wird mit 1 ccm Wasser und 20 ccm Weingeist 1 Stunde lang am Rücksluß-kühler gesocht; die Lösung wird heiß durch ein Wattebäuschehen filtriert, dieses mit 5 g heißem Weingeist nachgewaschen und das Filtrat eingedampst. Der Rückstand muß nach dem Trocknen bei 100° mindestens 0,75 g betragen, was einem Mindestgehalte von 75 Prozent Mannit entspricht.

Mastix — Mastix

Das Harz ber auf ber Insel Chios kultivierten baumartigen Form von Pistacia lentiscus *Linné*.

Mastig besteht aus rundlichen, seltener birnförmigen Körnern von blaßzitronengelber Farbe mit meist bestäubter Obersläche, glaßartig glänzendem Bruche und einem Durchmesser bis zu 2 cm. Die Körner sind leicht zerbrechlich und erweichen beim Kauen.

Mastig riecht und schmeckt würzig.

Mastix ist in Ather völlig, in Weingeist und in Chloroform teilweise löslich.

Mel — Honig

Der von der Honigbiene in den Waben abgelagerte, füße Stoff.

Honig bilbet in frischem Zustand eine dickstüssige, durchscheinende Masse, die allmählich mehr oder weniger sest und kristallinisch wird. Honig ist meist weißgelb bis braungelb; er riecht eigenartig und schmeckt süß. In Wasser löst sich Honig zu einer nicht völlig klaren, optisch aktiven Flüssissteit auf, die Lackmußpapier schwach rötet und nach Zusah einiger Tropsen Gerbsänrelösung sofort deutlich getrübt wird. Filtriert man eine wässerige Lösung (1+2), so sind in dem auf dem Filter verbliebenen Rückstand Pollenkörner nachweißbar.

Die wässerige Lösung (1+2) muß eine Dichte von mindestens 1,11 besitzen. Die filtrierte wässerige Lösung darf durch Silbernitratlösung (Salzsäure) und durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) nur schwach getrübt und beim Vermischen

mit 1 Teil Ammoniakslüssigkeit (fremde Farbstoffe) in der Farbe nicht sofort verändert werden. 5 ccm dieser Honiglösung dürsen durch einige Tropsen Salzsäure nicht sosort rosa oder rot gefärbt werden (Azosarbstoffe).

5 g Honig verreibt man in einer Reibschale mit etwa 10 g Ather, filtriert die ätherische Lösung in ein Porzellanschälchen und läßt das Lösungsmittel bei gewöhnlicher Temperatur verdunsten. Befeuchtet man den vollkommen trockenen Rückstand mit einigen Tropfen Resorzin-Salzsäurelösung, so darf er sich nicht kirschrot färben (Kunsthonig, Invertzucker). Werden 15 ccm der wässerigen Lösung (1 + 2) auf dem Wasserdad erwärmt, mit 0,5 ccm Gerbsäurelösung versetzt und nach der Klärung filtriert, so darf 1 ccm des erkalteten, klaren Filtrats nach Jusat von 2 Tropfen rauchender Salzsäure durch 10 ccm absoluten Alkohol nicht milchig getrübt werden (Stärkesirup, Derstrin). Zum Neutralisieren von 10 g Honig dürsen nach dem Verdünnen mit der fünffachen Menge Wasser höchstens 0,5 ccm Normal-Kalilauge verbraucht werden, Phenolphthalein als Indikator (verdorbener, saurer Honig).

2 g Honig dürsen nach dem Verbrennen nicht weniger als 0,002 g und nicht mehr als 0,016 g Rückstand hinterlassen.

Mel depuratum — Gereinigter Honig

Honig	40	Teile
Waffer	60	Teile
Weißer Ton		

Die Lösung des Honigs in dem Wasser wird mit dem durch Behandlung mit Salzsäure und nachheriges Auswaschen mit Wasser von Eisen befreiten weißen Tone angerührt, eine halbe Stunde lang auf dem Wasserbad erwärmt, nach dem Absetzen heiß filtriert und durch Eindampsen auf dem Wasserbade bis zur Dichte 1,34 gebracht.

Gereinigter Honig ist klar, gelb bis braun und riecht und schmeckt nach Honig.

Die wässerige Lösung (1+2) barf burch Silbernitratlösung höchstens getrübt werden (Salzsäure). Zum Neutralisieren von $10\,\mathrm{g}$ gereinigtem Honig dürfen nach dem Verdünnen mit der fünffachen Menge Wasser höchstens $0,4\,\mathrm{ccm}$ Normal-Ralilauge verbraucht werden, Phenolphthalein als Indikator (verdorbener, saurer Honig).

Mentholum — Menthol

C₁₀H₁₉OH Mol. Gew. 156,2

Spize, spröde, farblose Kristalle von pfesserminzähnlichem Geruch und Geschmacke.

In Wasser ist Menthol nur sehr wenig, in Ather, Chloro-form und in Weingeist leicht löslich.

Schmelzpunkt 42° bis 44°.

Menthol dreht den polarisierten Lichtstrahl nach links. Für eine weingeistige Lösung, die in 10 ccm 1 g Menthol enthält, ist $\lceil \alpha \rceil_{\rm D}^{20} = -47^{\circ}$ bis -51° .

Menthol muß sich vollkommen trocken anfühlen und darf beim Pressen zwischen glattem, weißem Papier auf diesem keine Flecken zurücklassen.

0,2 g Menthol dürfen beim Erhitzen auf dem Wasserbade keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Methylenum caeruleum — Methylenblau Tetramethylthioninchlorid

C₁₆ H₁₈ N₃ SCl Mol. Gew. 319,7

Dunkelgrüne, bronzeglänzende Kristalle oder dunkelgrünes Pulver mit wechselndem Wassergehalte. Methylenblau löst sich mit blauer Farbe leicht in Wasser, schwerer in Weingeist.

Die Lösung von etwa 0,01 g Methylenblau in 20 ccm verdünnter Schwefelsäure wird nach Zusatz einer genügenden Menge Zinkfeile allmählich entfärbt; läßt man die entfärbte und vom ungelösten Zink abgegossene Flüssigkeit an der Lust stehen, so kehrt langsam die blaue Farbe wieder.

In einem langhalfigen Kolben aus Jenaer Glas von etwa 100ccm Inhalt wird 1g Methylenblau mit 10ccm konzentrierter Wasserstoffsuperocydlösung und sodann mit 5 ccm Schweselsäure versett. Nachdem die bald einsehende Reaktion beendet ist, wird die Mischung auf dem Drahtnetz erhitzt, bis die Flüssigkeit fast farblos geworden ist. Wird die Flüssigkeit nach dem Erkalten in 5 ccm Wasser gegossen, die Mischung siltriert und nach Zusatz von 20 ccm Natriumhypophosphitlösung eine Viertelstunde lang im siedenden Wasserbad erhitzt, so darf weder Braunfärbung noch Abscheidung brauner Flöckhen eintreten (Arsenverbindungen).

1 g Methylenblau darf durch Trocknen bei 100° nicht mehr als 0,22 g und nicht weniger als 0,18 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen höchstens 0,01 g Rückstand hinterlassen; wird dieser Rückstand in 10 ccm Salzsäure gelöst, die Lösung nach dem Übersättigen mit Ammoniak.

flüssigkeit zum Sieden erhitzt und filtriert, so darf nach Zusatz von Natriumsulfidlösung kein Niederschlag entstehen (Zinksperbindungen).

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Methylium phenylchinolincarbonicum Phenylchinolinkarbonsäure-Methylesker

Novatophan (E. W.)

$$CO_2 CH_3$$
 $C = CH$ C_6H_4 $N = C \cdot C_6H_5$ $Mol. Gew. 263,1$

Kleine, gelblichweiße, geschmacklose Kristalle, die in Wasser unlöslich sind. Phenylchinolinkarbonsäure-Methylester löst sich in je etwa 5 Teilen Ather, Essigäther oder Benzol. In Weingeist von 20° ist er schwer, in siedendem Weingeist sehr leicht löslich.

Schmelzpunkt zwischen 58° und 60°.

Wird 0,1 g Phenylchinolinkarbonsäure-Methylester mit einer Mischung von 1 cem Natronlauge und 1 cem Weingeist 1 Minute lang gekocht und dann mit 2 cem Wasser verdünut, so entsteht eine klare Lösung, die nach dem Erkalten und Ansäuern mit verdünuter Salzsäure einen gelblichen Niederschlag abscheidet. Der Niederschlag wird absiltriert, etwa fünsmal mit je 5 cem Wasser ausgewaschen und getrocknet; er schmilzt dann zwischen 208° und 213°. Werden 0,05 g des getrockneten Niederschlags mit 2,5 cem Salzsäure gut angerührt, und wird

das Gemisch erwärmt, so entsteht eine hellgelbe Lösung, die mit dem gleichen Naumteil Bromwasser einen orangeroten Niederschlag gibt.

Werden 0,6 g Phenylchinolinkarbonfäure-Methylester mit 12 com Wasser eine halbe Minute lang geschüttelt, und wird das Filtrat mit 5 Tropsen Salpetersäure versetzt, so darf es nach Zusatz von 1 Tropsen Silbernitratlösung (Salzsäure) innerhalb 1 Minute nur eine Opaleszenz zeigen und durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) nicht verändert werden.

0,2 g Phenylchinolinkarbonsäure-Methylester dürfen nach bem Verbrennen keinen wägbaren Kückstand hinterlassen.

Methylium salicylicum — Methylfalizylat

Gehalt minbestens 98 Prozent.

Farblose oder schwach gelbliche, eigenartig riechende Flüssigkeit, die sich in Wasser schwer, in Weingeist oder Ather leicht löst und in fetten oder ätherischen Ölen in jedem Verhältnis löslich ist.

Dichte 1,180 bis 1,185.

Siedepunkt 221° bis 225°.

Die mässerige Lösung des Methylsalizhlats wird durch Eisenchloridlösung violett gefärbt.

Die weingeistige Lösung (1+9) darf Lackmuspapier höchstens schwach röten. Werden $10~\mathrm{ccm}$ Kalilauge mit

1 ccm Methylsalizhlat geschüttelt, so muß eine klare, farblose oder darf eine nur schwach gelblich gefärbte Lösung entstehen, die weder an der Obersläche der Flüssigkeit noch am Boden ölige Tröpschen zeigt (flüchtige Ole, Petroleumbestandteile).

Gehaltsbestimmung. Etwa 1 g Methylsalizylat wird in einem Kölbehen aus Jenaer Glas genau gewogen und mit 25 cem weingeistiger ½-Normal-Kalilauge 1 Stunde lang am Kückslußkühler unter mehrkachem Umschwenken auf dem Wasserdad erhigt. Nach dem Erkalten wird nach Zusatz von 1 cem Phenolphthaleinlösung mit ½-Normal-Salzsäure bis zum Verschwinden der Notfärbung titriert. Für je-1 g Methylsalizylat müssen hierbei mindestens 12,9 cem weingeistige ½-Normal-Kalilauge verbraucht werden, so daß zum Vurücktitrieren höchstens 12,1 cem ½-Normal-Salzsäure erforderlich sind, was einem Mindestgehalte von 98 Prozent Methylsalizylat entspricht (1 cem ½-Normal-Kalilauge = 0,07603 g Methylsalizylat, Phenolphthalein als Indikator).

Methylsulfonalum — Methylfulfonal Trional (E. W.)

 (CH_3) (C_2H_5) C $(SO_2C_2H_5)_2$ $\mathfrak{Mol}_{-}\mathfrak{Gew}$. 242/28

Farb- und geruchlose, glänzende Kristalltaseln. Methylsulssonal ist in Ather und in Weingeist leicht löslich; in etwa 450 Teilen Wasser löst es sich zu einer bitter schmeckenden Flüssigkeit, die Lackmuspapier nicht verändert.

Schmelzpunkt 76°.

Erhigt man 0,1 g Methylsulfonal mit 0,1 g gepulverter Holzfohle, so tritt ein Geruch nach Merkaptan auf.

Werden 0,5 g Methylsulfonal in 25 g siedendem Wasser gelöst, so darf sich kein Geruch entwickeln (Merkaptol); die nach dem Erkalten filtrierte Lösung darf weder durch Bariumnitrat-lösung (Schwefelsäure), noch durch Silbernitratlösung (Salzsäure) verändert werden; 10 ccm der Lösung dürfen 1 Tropfen Kaliumpermanganatlösung nicht sofort entfärben (Merkaptol).

0,2 g Methylfulfonal bürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 1,0 g. Größte Tagesgabe 2,0 g.

Minium - Mennige

Rotes, in Wasser unlösliches Pulver, das im wesentlichen aus Pb₃O₄ besteht. Beim Übergießen mit Salzsäure geht Mennige unter Entwickelung von Chlor in weißes, kristallinisches Bleichlorid über.

2,5 g Mennige werden in eine Mischung von 10 ccm Salpetersäure und 10 ccm Wasser eingetragen. Der dabei entstehende braune Niederschlag muß sich beim Hinzufügen einer Mischung von 1 ccm konzentrierter Wasserschsserschlägen orndlösung und 9 ccm Wasser bis auf höchstens 0,035 g Rückstand lösen (fremde Beimengungen).

Vorsichtig aufzubewahren.

Mixtura oleoso-balsamica Hoffmannscher Lebensbalsam

Lavendelöl	1 Teil
Restenől	1 Teil
Simtől	1 Teil
Thymianöl	1 Teil
Sitronenöl	1 Teil
Ütherisches Muskatöl	1 Teil
Perubalfam	4 Teile
Weingeist	240 Teile

werben gemischt. Die Mischung läßt man mehrere Tage lang unter wiederholtem Umschütteln an einem kühlen Orte stehen und siltriert sie dann.

Hoffmannscher Lebensbalsam ist klar und bräunlichgelb.

Morphinum hydrochloricum — Morphinhydrochlorid

 $(C_{17}H_{19}O_3N)HCl + 3H_2O$ Mol. Gew. 375,7

Weiße, seidenglänzende, oft büschelförmig vereinigte Aristallnadeln oder weiße, würselförmige Stücke von mikrokristallinischer Beschaffenheit. Morphinhydrochlorid löst sich in 25 Teilen Wasser und in 50 Teilen Weingeist.

Die Lösungen sind farblod; sie verändern Lackmuspapier nicht und schmecken bitter. Salzsäure scheidet aus der kalt gesättigten wässerigen Lösung einen Teil des Morphinhydrochlorids in Kristallen wieder aus. Silbernitratlösung ruft in der wässerigen Lösung eine weiße, käsige Fällung hervor. 1 Tropfen Eisen-

chloriblösung färbt 5 ccm ber wässerigen Lösung (1 + 49) blau. Wird ein Körnchen Morphinhydrochlorid in einem trockenen Probierrohr in 5 Tropsen Schweselsäure gelöst und diese Lösung eine Viertelstunde lang im siedenden Wasserbad erhitzt, so nimmt sie nach dem Erkalten auf Jusatz einer Spur Salpetersfäure eine blutrote Färbung an. Trägt man eine Mischung von 0,01 g Morphinhydrochlorid und 0,04 g Zucker in Schweselsäure ein, so färbt sich das Gemisch rot; durch Zusatz von 1 Tropsen Vromwasser wird die Rotsärbung noch verstärft. Wird ein Körnchen Morphinhydrochlorid in etwa 2 ccm Formaldehyd-Schweselsäure gegeben, so tritt eine rote, balb in Violett und Vlauwiolett übergehende Färbung ein.

0,05 g Morphinhydrochlorid müssen von 1 ccm Schweselssure unter Entwickelung von Chlorwasserstoff farblos ober dürsen doch nur mit sehr schwach rötlicher Färbung gelöst werden (Nebenalkaloide). Wird die wässerige Lösung (1+49) mit etwa 0,1 g Natriumbikarbonat und einer Spur Jodlösung versetz, so darf beim Schütteln mit Ather weder der Ather rötlich, noch die wässerige Lösung grün gefärbt werden (Apomorphin).

0,2 g Morphinhydrochlorid dürfen durch Trocknen bei 100° höchstens 0,029 g an Gewicht verlieren; das getrocknete Salz darf höchstens schwach gelblich gefärbt sein und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Wird Morphinum aceticum zu Einsprizungen unter die Haut verordnet, so ist Morphinhydrochlorid abzugeben.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Sinzelgabe 0,03 g. Größte Tagesgabe 0,1 g.

Mucilagines — Schleime

Schleime sind dickflüssige, durch Lösen, Aufschütteln oder Ausziehen von Pflanzenstoffen mit kaltem oder heißem Wasser hergestellte Arzneizubereitungen.

Mucilago Gummi arabici — Gummischleim

Urabisches	\otimes	un	m	ıi	•				•				•	•	1	Teil
Wasser															2	Teile.

Das arabische Gummi wird in einer Flasche, die zur Hälste damit gefüllt wird, wiederholt gewaschen, dis das angewendete Wasser klar absließt. Alsdann werden 2 Teile Wasser hinzugefügt. Die verschlossene Flasche wird, ohne sie umzuschütteln, an einen kühlen Ort gelegt und mehrmals am Tage in ihrer Lage verändert, dis das arabische Gummi vollständig gelöst ist. Die Lösung wird durchgeseiht.

Gummischleim ist schwach gelblich, schwach opalisierend und schweckt fade. Er darf Lackmuspapier nur schwach röten.

Gummischleim ist in kleinen, ganz gefüllten Flaschen kühl aufzubewahren.

Mucilago Salep — Salepschleim

Mittelfein gepulverter Salep	1 Teil
Weingeist	1 Teil
Siedendes Wasser	

Der Salep wird in eine trockene Flasche gegeben und mit bem Weingeist gut umgeschüttelt. Dann setzt man etwa 10 Teile siedendes Wasser zu, schüttelt kräftig durch und fügt den Rest des siedenden Wassers hinzu. Die Flüssigkeit wird in kurzen Swischenräumen bis zum Erkalten geschüttelt.

Salepschleim ist zur Abgabe frisch zu bereiten.

Myrrha — Myrrhe

Das Gummiharz mehrerer Arten der Gattung Commiphora, besonders von Commiphora molmol Engler.

Myrrhe besteht aus Körnern ober löcherigen Klumpen, die gelblich, rötlich ober braun, innen an manchen Stellen weißlich gefärbt und in kleinen Stücken durchscheinend sind. Die Bruchsläche ist körnig.

Myrche riecht würzig, schmeckt bitter und krazend und haftet beim Kauen an den Sähnen.

Myrrhe gibt beim Verreiben mit Wasser eine weißgelbe Emulsion. Schättelt man 1 g zerriebene Myrrhe mit 3 ccm Ather, filtriert und läßt zu dem Verdunstungsrückstande des gelben Filtrats Dämpse von rauchender Salpetersäure hinzutreten, so färbt er sich rotviolett. Übergießt man einige Körnchen Myrrhe mit 1 Tropsen 80 prozentiger Schweselssäure und gibt ein Kriställchen Vanillin hinzu, so färbt sich die Säure rot. Die Rotsärbung bleibt beim Verdünnen mit Wasser bestehen.

Der beim vollkommenen Ausziehen von 3 g zerriebener Myrrhe mit siedendem Weingeist hinterbleibende Rückstand darf nach dem Trocknen bei 100° höchstens 2 g betragen. Der Rückstand muß sich fast völlig in Wasser zu einem trüben Schleime lösen.

1 g Myrrhe darf nach dem Verbrennen höchstens 0,07 g Rückstand hinterlassen.

Zur Herstellung des Pulvers wird Myrrhe über gebranntem Kalke getrocknet und dann zerrieben.

Naphthalinum — Naphthalin

C10 H8 Mol. Gew. 128,1

Glänzende, farblose Kristallblätter. Naphthalin richt durchdringend und schmeckt brennend würzig; es ist löslich in Ather, Weingeist, Chlorosorm, Schwefelkohlenstoff oder flüssigem Paraffin, unlöslich in Wasser. Naphthalin verdampft langsam schon bei Zimmertemperatur; es verbrennt mit keuchtender und rußender Flamme.

Schmelzpunkt 80°.

Wird 1 g Naphthalin mit 10 ccm Wasser gekocht, so barf bas Wasser Lackmuspapier nicht röten. Schüttelt man 0,5 g Naphthalin mit 5 ccm Schwefelsäure, so barf sich diese auch beim Erhigen der Mischung im siedenden Wasserbade nicht oder höchstens blaßrötlich färben (fremde Teerbestandteile).

0,2 g Naphthalin dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Kückstand hinterlassen.

Naphtholum — B-Naphthol

C₁₀ H₇ OH Mol. Sew. 144,1

Farblose, glänzende Aristallblättchen oder weißes, kristallinisches Pulver. S-Naphthol färbt sich beim Ausbewahren gelblichgrau, riecht schwach phenolartig und schmeckt brennend scharf, jedoch hält dieser Geschmack nicht lange an. S. Naphthol ist leicht löslich in Weingeist, Ather, Chloroform, Kalisober Natronlange sowie beim gelinden Erwärmen in setten Olen. Es löst sich in etwa 1000 Teilen Wasser von 20° und in etwa 75 Teilen siedendem Wasser; die wässerige Lösung verändert Lackmuspapier nicht.

Schmelzpunkt 122°.

- 0,5 g & Naphthol werden mit 100 ccm Wasser 2 bis 3 Minuten lang geschüttelt und filtriert. Versetz man 10 ccm des Filtrats mit 10 Tropsen Chloraminlösung und 1 ccm Salzsäure, so entsteht eine gelblichweiße Trübung, die nach Zusatz von überschüssiger Ammoniakslüssigkeit verschwindet; die Lösung nimmt dabei eine gelbe Färbung an, die schnell über Grün, Braun in Schmutzigviolett übergeht. Fügt man zu weiteren 10 ccm des Filtrats der wässerigen Ausschüttelung 3 Tropsen verdünnte Eisenchloridlösung (1 + 9), so färbt sich die Flüssigkeit schwach grünlich; nach einiger Zeit ersolgt Abscheidung eines Niederschlags.
- 0,2 g fein zerriebenes B-Naphthol müssen sich in 10 g Ammoniakslüssigkeit ohne Rückstand zu einer nur blaßgelb gefärbten Flüssigkeit lösen (Naphthalin), die nach Verdünnen mit 90 ccm Wasser eine blanviolette Fluoreszenz zeigt. Chlorkalklösung darf die kalt gesättigte wässerige Lösung nicht violett färben (a-Naphthol).
- 0,2 g & Naphthol bürfen nach bem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vor Licht geschütt aufzubewahren.

Narcophin — Narkophin (E. W.) Morphin-Narkotinmekonat

 $\frac{[(C_{17}H_{19}O_3N)(C_{22}H_{23}O_7N)]C_7H_4O_7 + 4H_2O}{\mathfrak{Mol}. \mathfrak{Gew}. 970,4}$

Gehalt des lufttrockenen Narkophins etwa 30 Prozent Morphin ($C_{17}H_{19}O_3N$, Mol.-Gew. 285/2) und etwa 43 Prozent Narkotin ($C_{22}H_{23}O_7N$, Mol.-Gew. 413/2).

Gelblichweißes Kristallpulver, das zwischen 90° bis 95° im Kristallwasser zu einer halb durchsichtigen Masse zusammensintert. Streut man 0,1 g Narsophin auf 1,2 com Wasser, so entsteht eine schwach gelbliche Lösung. Narsophin löst sich in 25 Teilen Weingeist.

Die Lösungen röten infolge ihres Gehalts an freier Mekonfäure Lacknuspapier. Natriumazetatlösung scheibet aus ber wässerigen Lösung (1 + 99) Narkotin als weißen, flockigen Niederschlag aus, der nach kurzer Zeit kristallinisch wird. Er schmilzt nach dem Absiltrieren, Auswaschen mit Wasser und Trocknen bei 174° bis 176°. Werden 10 ccm der wässerigen Lösung (1+99) mit 1 Tropfen Eisenchloridlösung versetzt, so ninmt die Flüssigkeit infolge ihres Gehalts an Mekonsäure eine rote Färbung an. Diese Färbung schlägt infolge des Morphingehalts nach Zusatz von 1 Tropfen einer frisch bereiteten Kaliumserrizhanidlösung in Blau um.

Die mit Salpeterfäure versetzte wässerige Lösung (1+99) barf weder durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure), noch durch Silbernitratlösung (Salzsäure) verändert werden.

Gehaltsbestimmung. Zu 20 g der wässerigen Lösung (1+99) gibt man in einem Becherglase 3 ccm Natriumazetat-

lösung und sammelt den sich bildenden Niederschlag nach bem Absehen auf einem glatten Kilter von 8 cm Durchmesser. Danach wäscht man Becherglas und Kilter sorgfältig mit Wasser aus, bis 1 Tropfen des ablaufenden Kiltrats durch 1 Tropfen verbünnte Eisenchloriblösung (1+9) nicht mehr rot gefärbt wird. Nachdem der Niederschlag (= 0,2 g Narkophin) aut abgetropft ist, löst man ihn in einem Kölbchen in 5 ccm 1/10-Normal-Salzfäure, filtriert die Lösung durch ein fleines, anliegendes Kilter in ein Kölbchen und wäscht Kölbchen und Kilter dreimal mit je 5 ccm Wasser nach. Nach Zusatz von 2 Tropfen Methylorangelöfung titriert man mit 1/10° Normal-Kalilange bis zum Karbumschlage. Hierzu dürfen nicht mehr als 2,97 ccm und nicht weniger als 2,87 ccm 1/10° Normal Ralilauge verbraucht werden, so daß mindestens 2,03 und höchstens 2,13 ccm 1/10-Normal-Salzfäure zur Sättigung bes vorhandenen Narkotins erforderlich sind, was einem Gehalte von 42 bis 44 Prozent Narkotin entspricht (1 ccm 1/102 Normals Salzfäure = 0,04132 g Narkotin, Methylorange als Indikator).

Zu 20 g ber wässerigen Lösung (1+99) gibt man in einem Alzneiglas 0,3 g gebrannten Kalk, ber durch 2 Tropsen Wasser frisch gelöscht ist, und 0,5 g Seesand, läßt das Gemisch unter wiederholtem Umschütteln 2 Stunden lang stehen und filtriert es dann durch ein trockenes Faltensilter von 8 cm Durchmesser. 10 g des Filtrats (=0,1 g Narkophin) versett man in einem Arzneiglas von 30 com Inhalt mit 0,2 g Ammoniumchlorid sowie nach dessen Lösung mit 2 com Essignäther und schüttelt 10 Minuten lang kräftig durch. Danach sügt man weitere 4 com Essignäther hinzu und läßt unter zeitweiligem, leichtem Umschwenken 1 Stunde lang stehen. Alsdann bringt man zuerst die Essignätherschicht möglichst voll.

ständig auf ein glattes Filter von 6 cm Durchmesser, gibt zu ber im Arzneiglas zurückgebliebenen wäfferigen Flüffigkeit nochmals 2 ccm Effigäther, bewegt das Gemisch einige Augenblicke lang und bringt zunächst wieder die Essigätherschicht auf bas Filter. Nach dem Ablaufen der ätherischen Flüssigkeit läßt man das Kilter lufttrocken werden, gießt die wässerige Lösuna, ohne auf die an der Wandung des Arzneiglases haftenden Kristalle Rücksicht zu nehmen, auf das Filter und fpült dieses sowie das Arzueiglas dreimal mit je 1 ccm ätheraefättigtem Wasser nach. Nachdem das Arzueiglas gut ausgelaufen und das Filter vollständig abgetropft ist, trocknet man beide bei 100°, löst dann die Morphinkristalle in 5 ccm 1/102 Normal-Salzfäure, gießt die Löfung durch ein kleines, gut anliegendes Filter in ein Kölbehen von etwa 50 ccm Inhalt und wäscht Kilter, Arzneiglas "und Stopfen sorgfältig mit Wasser nach. Nun fügt man 2 Tropfen Methylrotlösung hinzu und titriert mit 1/10-Normal-Kalilauge bis zum Farbumschlage. Hierzu dürsen nicht mehr als 3,97 ccm und nicht weniger als 3,93 ccm 1/10. Normal-Kalilange verbraucht werden, so daß mindestens 1,03 ccm und höchstens 1,07 ccm 1/10-Normals Salzfäure zur Sättigung des vorhandenen Morphins erforderlich sind, was einem Gehalte von 29,4 bis 30,5 Prozent Morphin entspricht (1 ccm $^{1}/_{10}$ Normal-Salzfäure = 0,02852 g Morphin, Methylrot als Judikator).

0,2 g Narkophin bürfen beim Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,03 g. Größte Tagesgabe 0,1 g.

Natrium aceticum — Natriumazetat

 $CH_3 \cdot CO_2Na + 3H_2O$ Mol. Gew. 136,07

Farblose, durchsichtige, in warmer Luft verwitternde Kristalle. Natrinmazetat löst sich in etwa 1 Teil Wasser und in etwa 30 Teilen Weingeist von 20° sowie in 1 Teil siedendem Weingeist. Die gesättigte wässerige Lösung bläut Lackmuspapier und wird durch Phenolphthaleinlösung schwach gerötet.

Beim Erwärmen auf etwa 58° schmilzt Natriumazetat in seinem Kristallwasser und verwandelt sich bei stärkerem Erhitzen in das wasserstreie Salz, das erst bei ungefähr 315° schmilzt. Bei noch stärkerem Erhitzen zersetzt es sich unter Entwickelung des Azetongeruchs und Hinterlassung eines die Flamme gelb färbenden und mit Wasser angesenchtetes Lackmuspapier stark bläuenden Rückstandes. Die wässerige Lösung des Natriumazetats wird durch Eisenchloridlösung dunkelrot gefärbt.

Die wässerige Lösung (1+19) barf weder nach Zusat von 3 Tropfen verdünnter Essigsäure durch 3 Tropfen Natriumsulfidlösung (Schwermetallsalze), noch durch Vammoniumogalatlösung (Aalziumsalze) verändert werden. Die wässerige Lösung (1+39) darf nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silbernitratlösung nicht verändert werden (Salzsäure). Die wässerige Lösung (1+19) darf nach dem Ansäuern mit einigen Tropsen Salzsäure durch 0,5 com Kaliumservozyanidlösung nicht sofort gebläut werden (Eisensalze). Ein Gemisch von 1 g Natriumazetat und 3 com Natriumhypophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhizen im siedenden Wasserdade keine dunklere Färdung annehmen (Arsenverbindungen).

Natrium acetylarsanilicum Azethl-p-aminophenhlarsinsaures Natrium Arsazetin (E. W.)

$$C_6H_4$$
 $NH \cdot CO \cdot CH_3$
 $[1, 4] + 4H_2O$
 $Mol. Gew. 353, 10$
 $As O_3HNa$

Gehalt 21,2 bis 21,7 Prozent Arsen (As, Atom-Gew. 74,96). Weißes, fristallinisches Pulver, in etwa 10 Teilen Wasser von 20° oder in etwa 3 Teilen Wasser von 50° löslich. Die wässerige Lösung rötet Lackmuspapier schwach.

In der wässerigen Lösung (1 + 10) erzeugt Silbernitratlösung einen weißen Niederschlag. Erhitzt man ein Gemisch von 0,1 g azetyl-p-aminophenylarfinsaurem Natrium und je 0,5 g getrocknetem Natriumfarbonat und Natriumnitrat in einem Porzellantiegel zum Schmelzen, löst die erkaltete Masse in 10 ccm Waffer, neutralisiert die Lösung mit Salveterfäure, übersättigt einen Teil der Flüssigkeit mit Ummoniakflüssigkeit, fügt Ammoniumchloridlösung und Magnesiumsulfatlösung hinzu, so scheidet sich ein weißer, kristallinischer Niederschlag aus. Kügt man zu dem anderen Teile der neutralifierten Flüssigkeit Silbernitratlösung, so entsteht ein rotbrauner Niederschlag, der in Ammoniakslüssigkeit und in Salpetersäure löslich ist. Beim Erwärmen eines Gemisches von 5 ccm Weingeist und 5 ccm Schwefelsäure mit 0,2 g azetyl-paminophenylarsinsaurem Natrium tritt der Geruch nach Essigäther auf.

Die wässerige Lösung (1+10) muß nach Jusat von 5 ccm Salpetersäure ein Filtrat geben, das durch Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt werden darf (Salzsäure). Das

nach Susatz von 5 ccm Salzsäure zu der wässerigen Lösung (1+10) erhaltene Filtrat darf durch 3 Tropsen Natriumsulfidlösung nicht sofort verändert werden (arsenige Säure, Schwermetallsalze). Die wässerige Lösung (1+19) darf, mit Magnesiumsulfatlösung, Ammoniumchloridlösung und Annmoniatsslüsseit im Überschusse versetzt, innerhalb 2 Stunden keine Trübung oder Ausscheidung zeigen (Arsensäure).

0/4 g azetyl-p-aminophenylarsinsaured Natrium dürsen durch Trocknen bei $105\,^\circ$ nicht weniger als 0/075 g und nicht mehr als 0/082 g an Gewicht verlieren.

Gehaltsbestimmung. Etwa 0,2 g azetyl-p-aminophenylarsinsaures Natrium werden in einem Kolben mit eingeriebenem Glasstopfen genau gewogen und in 10 ccm Schwefelsäure unter gelindem Erwärmen gelöst; darauf wird unter Umschwenken innerhalb 1 Minute in fleinen Anteilen 1 g gepulvertes Raliumpermanganat binzugefügt. Nach Beendigung der Gasentwickelung wird mit 30 ccm Wasser unter Abspülen des Rolbenhalses verdünnt und 1 g Oralsäure hinzugefügt. Die vollkommen klare und farblose Flüssigkeit wird erneut mit 30 ccm Waffer verdünnt und nach Zusat von 2 g Kaliumjodid nach einer halben Stunde mit 1/10 - Normal - Natriumthiofulfatlösung ohne Zusatz eines Indikators titriert, bis die Flüssigkeit farblos ist. Zur Bindung des ausgeschiedenen Jodes müssen hierbei für je 0,2 g 11,3 bis 11,6 ccm 1/10 Normal-Natriumthiosulfatlösung verbraucht werden, was einem Gehalte von 21,2 bis 21,7 Prozent Arfen entspricht (1 ccm ¹/₁₀-Normal-Natriumthiofulfatlöfung = 0,003748 g Ursen).

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,2 g.

Natrium benzoicum — Natriumbenzoat

C6 H5 · CO2 Na Mol. Sew. 144,04

Weißes Pulver oder weiße, körnige Massen. Natriumbenzvat löst sich in etwa 2 Teilen Wasser und in etwa 45 Teilen Weingeist. Beim Erhigen schmilzt Natriumbenzvat unter Schwärzung und hinterläßt beim Veraschen einen mit Säuren aufsbrausenden Rückstand, der, am Platindraht erhigt, die Flamme gelb färbt.

Die wässerige Lösung (1+19) gibt nach Zusatz von Salzssäure einen Brei von weißen, in Äther löslichen Kristallen, die nach dem Absiltrieren, Auswaschen und Trocknen bei 122° schmelzen. Sisenchloriblösung ruft in der wässerigen Lösung einen hellrötlichbraunen Niederschlag hervor.

Die wässerige Lösung (1+19) barf Lackmuspapier nicht verändern und weder durch Bariunnitratlösung (Schweselsäure), noch durch Ammoniumogalatlösung (Kalziumsalze), noch durch Tropfen Natriumsulsidssung (Schwermetallsalze) verändert werden. 5 com der gleichen Lösung, mit 5 com Beingeist vermischt, dürsen nach dem Ansäuern mit 10 Tropsen Salpetersäure nach Jusat einiger Tropsen Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt werden (Salzsäure). 0,1 g Natriumbenzvat darf beim Übergießen mit 1 com Schweselsäure nicht ausvausen und sich nicht färben (Kohlensäure, fremde, organische Stosse).

0,2 g Natriumbenzoat bürfen burch Trocknen bei 100° höchstens 0,002 g an Gewicht verlieren.

Natrium bicarbonicum — Natriumbikarbonat

NaHCO₃ Mol. Gew. 84,01

Gehalt des über Schwefelsäure getrockneten Salzes mindestens 98 Prozent.

Weiße, luftbeständige Kristallkrusten oder weißes, kristallinisches Pulver von salzigem, nur schwach laugenhaftem Geschmacke. Beim Erhigen gibt Natriumbikarbonat Kohlendioryd und Wasser ab und hinterläßt einen Rückstand, dessen wässerige Lösung durch Phenolphthaleinlösung stark gerötet wird. Natriumbikarbonat löst sich in etwa 12 Teilen Wasser; in Weingeist ist es sehr schwer löslich.

Die mit verdünnter Effigfäure schwach angefäuerte Lösung von 0,3 g Natriumbikarbonat in 10 ccm Wasser darf nach Lusak von 2 ccm Natriumkobaltinitritlösung innerhalb 2 Minuten nicht getrübt werden (Kaliumfalze). Die mit verbünnter Essigfäure bis zur schwach sauren Reaktion gegen Lackmuspapier versette wässerige Lösung von Natriumbikarbonat (1 + 49) barf burch 3 Tropfen Natriumfulfiblösung (Schwermetallfalze) nicht verändert, durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) innerhalb 3 Minuten nicht verändert werben. Die wässerige, mit Salpeterfäure überfättigte Lösung (1+49) muß klar sein (Thioschwefelsäure) und barf nach Susatz von Silbernitratlösung (Salzsäure) höchstens opalisierend getrübt werden; durch Eisenchloridlösung darf sie nicht rot gefärbt werden (Rhodanwasserstofffäure). Die bei einer 15° nicht übersteigenden Temperatur unter leichtem Umschwenken hergestellte Lösung von 1 g Natriumbikarbonat in 20 ccm Wasser darf nach Zusat von 3 Tropfen Phenolphthaleinlösung höchstens schwach gerötet werden (Natriumkarbonat). Beim Erwärmen der wässerigen Lösung (1+49) mit 1 ccm Natronlauge darf sich kein Ammoniak entwickeln (Ammoniumsalze). Ein Gemisch von 1 g Natriumbikarbonat und 5 ccm Natriumhypophosphitlösung darf nach viertelstündigem Ershihen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Gehaltsbestimmung. 1 güber Schwefelsäure getrocknetes Natriumbikarbonat darf nach dem Glühen höchstens 0,638 g Rückstand hinterlassen, was einem Mindestgehalte von 98 Prozent Natriumbikarbonat des getrockneten Salzes entspricht.

Zum Neutvalisieren einer Lösung von 2 g über Schwefelssäure getrocknetem Natriumbikarbonat in etwa 40 ccm Wasser dürsen höchstens 24,1 ccm Normal-Salzsäure verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 98 Prozent Natriumbikarbonat des getrockneten Salzes entspricht (1 ccm Normal-Salzsäure = 0,08401 g Natriumbikarbonat oder = 0,053 g wasserstreies Natriumkarbonat, Methylorange als Indikator).

Natrium bromatum — Natriumbromid

NaBr Mol. Gew. 102,92

Gehalt des bei 100° getrockneten Salzes mindestens 98,7 Prozent Natriumbromid, entsprechend 76,6 Prozent Brom.

Weißes, kristallinisches Pulver, das beim Erhigen am Platindrahte die Flamme gelb färbt. Natriumbromid löst sich in etwa 1/2 Teilen Wasser und in etwa 1/2 Teilen Weingeist. Setzt man zu der wässerigen Lösung (1+19) 2 ccm verdünnte Salzsäure und 5 Tropfen Chloraminlösung und schüttelt dann mit Chlorosorm, so färbt sich dieses rotbraun.

Die mit verdünnter Essigsäure sehwach angesäuerte Lösung von 0,3 g Natriumbromid in 10 ccm Wasser darf nach Zusat von 2 ccm Natriumkobaltinitritlösung innerhalb 2 Minuten nicht getrübt werden (Kaliumfalze). Zerriebenes Natriumbromid darf mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier nicht fofort bläuen (Alkalikarbonate). Die wässerige Löfung (1+19)barf weder durch Bariumnitratlösung (Schwefelfäure), noch nach Zusatz von 3 Tropfen verdünnter Essigfäure durch 3 Tropfen Natriumsulfiblösung (Schwermetallsalze), noch nach Zusak von Ammoniakslüssigkeit durch Natriumphosphatlösung (Kalzium-, Magnesiumsalze) verändert werden; mit einigen Tropfen Salzfäure angesäuert, darf sie durch 0,5 ccm Kaliumferrozyanidlösung nicht sofort gebläut werden (Eisensalze). Die wässerige Lösung (1 + 9) darf nach Zusak von verdünnter Schwefelfäure keine Kärbung annehmen; auch darf fich Chloroform, das mit dieser Mischung geschüttelt wird, nicht gelb färben (Bromfäure). Ein Gemisch von 1 g Natriumbromid und 3 com Natriumhypophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhitzen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arfenverbindungen). 10 ccm der wäfferigen Löfung (1+19) dürfen nach Zusat von 3 Tropfen Eisenchloridlösung und etwas Stärkelösung innerhalb 10 Minuten keine Blaufärbung zeigen (Jobwasserstofffäure).

1 g Natriumbromid darf burch Trocknen bei 100° höchstens 0,05 g an (Bewicht verlieren.

Wertbestimmung. Etwa 0,4 g bes bei 100° getrockneten Natriumbromids werden genau gewogen und in 20 ccm Wasser gelöst. Diese Lösung darf nach Zusatz einiger Tropfen Kaliumchromatlösung für je 0,4 g getrocknetes Natriumbromid höchstens 39,3 ccm ½ Normal-Silbernitratlösung bis zum

Farbumschlage verbrauchen, was einem Höchstgehalte von 1,3 Prozent Natriumchlorid in dem getrockneten Salze entspricht ($1 \text{ ccm}^{-1}/_{10}$ -Normal-Silbernitratlösung = 0,010292 g Natriumbromid oder = 0,005846 g Natriumchlorid, Kaliumschromat als Indikator; je $0,3 \text{ ccm}^{-1}/_{10}$ -Normal-Silbernitrat-lösung, die über den für reines Natriumbromid zu berechnenden Wert von 38,9 ccm hinausgehen, entsprechen 1 Prozent Natriumchlorid, wenn sonstige Verunreinigungen sehlen).

In gut verschloffenen Gefäßen aufzubewahren.

Natrium carbonicum — Natriumkarbonat

Gehalt mindestens 37 Prozent wasserfreies Natriumkarbonat (Na_2CO_3 , Mol. Gew. 106).

Farblose, durchscheinende, an der Luft verwitternde Kristalle von laugenhaftem Geschmacke, die sich langsam in etwa 1,5 Teilen Wasser von 20° und in etwa 0,3 Teilen siedendem Wasser lösen; in Weingeist sind sie sehr schwer löslich. Die wässerige Lösung bläut Lackmuspapier stark.

Natriumkarbonat brauft beim Übergießen mit Säuren auf und färbt beim Erhigen am Platindrahte die Flamme gelb.

Die wässerige Lösung (1+19) barf burch 3 Tropfen Natriumfulsiblösung nicht verändert werden (Schwermetallsalze); mit Salpetersäure übersättigt, darf sie durch Bariumsnitratlösung (Schwefelsäure) nicht verändert, durch Silbersnitratlösung (Salzsäure) innerhalb 10 Minuten höchstens opalisierend getrübt werden. Beim Erwärmen der wässerigen Lösung (1+19) darf sich kein Ammoniak entwickeln

(Ammoniumfalze). Sin Gemisch von 1 g Natriumkarbonat und 5 ccm Natriumhypophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhigen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Gehaltsbestimmung. Zum Neutralisieren einer Lösung von 2 g Natriumkarbonat in 50 com Wasser müssen mindesstens 14 com Normal-Salzsäure verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 37 Prozent wasserfreiem Natriumkarbonat entspricht (1 com Normal-Salzsäure = 0,053 g wasserfreieß Natriumkarbonat, Methylorange als Indikator).

Wenn Natriumfarbonat zu Pulvermischungen verordnet wird, so ist getrocknetes Natriumfarbonat abzugeben.

Natrium carbonicum siccatum Getrocknetes Natriumkarbonat Natrium carbonicum siccum

Gehalt mindestens 74 Prozent wasserfreies Natriumkarbonat (Na₂CO₃, Mol.-Gew. 106).

Natriumkarbonat wird gröblich zerkleinert, in dünner Schicht außgebreitet und, vor Staub geschützt, einer 25° nicht überssteigenden Temperatur außgesetzt, bis es fast vollskändig verwittert ist, dann bei 40° bis 50° unter zeitweiligem Durchrühren getrocknet, bis es die Hälfte seines ursprünglichen Gewichts verloren hat. Hierauf wird es durch ein Sieb geschlagen.

Weißes, mittelfeines, lockeres Pulver, das beim Drücken nicht zusammenballt.

Hinsichtlich seiner Reinheit muß es den an Natriumkarbonat gestellten Anforderungen genügen; für die Prüfungen sind die dort angegebenen Gewichtsmengen Natriumkarbonat auf die Hälfte herabzusehen.

Gehaltsbestimmung. Zum Neutralisieren einer Lösung von 1 g getrocknetem Natriumkarbonat in 50 ccm Wasser müssen mindestens 14 ccm Normal-Salzsäure verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 74 Prozent wassersteiem Natriumkarbonat entspricht (1 ccm Normal-Salzsäure = 0,053 g wasserseies Natriumkarbonat, Methylvrange als Indikator).

Natrium chloratum — Natriumchlorid

NaCl Mol. Sew. 58,46

Weiße, würfelförmige Kristalle oder weißes, kristallinisches Pulver. Natriumchlorid löst sich in etwa 3 Teilen Wasser.

Natriumchlorid färbt beim Erhitzen am Platindrahte die Flamme gelb. Die wässerige Lösung gibt mit Silbernitratlösung einen weißen, käsigen, in Ammoniakstüssseit leicht löslichen, in Salpetersäure unlöslichen Niederschlag.

Eine Lösung von 0,3 g Natriumchlorid in 10 cem Wasser darf nach Susat von 2 cem Natriumsobaltinitritlösung innerhalb 2 Minuten nicht getrübt werden (Kaliumsalze). Die gesättigte wässerige Lösung muß farbloß sein und darf Lackmußpapier nicht verändern (Natriumsarbonat, freie Säure). Die wässerige Lösung (1+19) darf weder durch Bariumnitratlösung (Schweselsäure), noch nach Zusat von 3 Tropsen verdünnter Essisssure durch 3 Tropsen Natriumsulssidssung (Schwermetallsalze), noch nach Zusat von Ummoniatslüssigung (Schwermetallsalze), noch nach Zusat von Ummoniatslüssigseit durch Natriumphosphatlösung (Kalzium-, Magnesiumsalze)

verändert werden; mit einigen Tropfen Salzsäure angesäuert, darf sie durch 0,5 com Kaliumserrozyanidlösung nicht sofort gebläut werden (Eisensalze). Ein Gemisch von 1 g Natriumschlorib und 3 com Natriumhppophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhigen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Natrium diaethylbarbituricum Diäthylbarbitursaures Natrium

Medinal (E. W.), Veronal-Natrium (Beronal E. W.)

 $C_8H_{11}O_3N_2Na$ Mol. Gew. 206,1

Weißes, fristallinisches Pulver von bitterem, laugenhaftem Geschmacke, das sich in 4 Teilen Wasser, schwer in siedendem Weingeist löst. Die wässerige Lösung bläut Lackmuspapier.

Werden 0,05 g diäthylbarbitursaures Natrium mit 0,2 g getrocknetem Natriumkarbonat gemischt und in einem Probierrohr vorsichtig erhitt, so tritt ein eigenartiger Geruch auf, und darübergehaltenes, mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier wird gebläut. Wird 0,1 g diäthylbarbitursaures Natrium verascht, so färbt der mit wenig Salzsäure beseuchtete Rückstand beim Erhitzen am Platindrahte die Flamme gelb.

In der wässerigen Lösung (1+4) erzeugen verdünnte Schwefelfäure oder Essigsäure einen voluminösen, weißen Niederschlag, der nach dem Absiltrieren, Auswaschen mit wenig Wasser, Umkristallisieren aus Weingeist und Trocknen

über Schwefelfäure bei 190° bis 191° schmilzt. Die Lösung von 0,01 g diäthylbarbitursaurem Natrium in 2 ccm Wasser gibt mit 1 Tropsen einer Lösung von 0,1 g Quecksilberoxyd in 10 Tropsen Salpetersäure einen weißen, in Ammoniatsskissischen Niederschlag.

Werben 2 ccm ber wässerigen Lösung (1 + 99) mit 2 Tropfen Salpetersäure versetzt, so darf 1 ccm des Filtrats durch 1 Tropfen Silbernitratlösung (Salzsäure) und darauffolgenden Zusatz von 1 Tropfen Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) nicht verändert werden. 0,1 g diäthylbarbitursaures Natrium muß sich in 1 ccm Schwefelsäure ohne Färbung lösen (fremde organische Stoffe).

Werben 0.2 g biäthylbarbitursaures Natrium in 100 ccm Wasser gelöst, so muß nach Zusaß von 3 Tropsen Methylsorangelösung die gelbe Farbe der Lösung nach Zusaß von 9.3 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Salzsäure unverändert bleiben, nach weiterem Zusaß von 0.5 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Salzsäure jedoch in Rot umschlagen.

Borfichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,75 g. Größte Tagesgabe 1,5 g.

Natrium jodatum — Natriumjodid

NaJ Mol.: Gew. 149,92

Weißes, kristallinisches, an der Luft seucht werdendes Pulver, das, am Platindraht erhitzt, die Flamme gelb färbt. Natriumjodid löst sich in etwa 0,6 Teilen Wasser und in etwa 3 Teilen Weingeist. Setzt man zur wässerigen Lösung (1+19) je einige Tropfen Salzsäure und Chloraminlösung und schüttelt dann mit Chlorosorm, so färbt sich dieses violett.

Die mit verdünnter Effigfäure schwach angefäuerte Löjung von 0,3 g Natriumjodid in 10 ccm Wasser darf nach Jusak von 2 ccm Natriumkobaltinitritlösung innerhalb 2 Minuten nicht getrübt werden (Kaliumfalze). Serriebenes Natriumjodid darf mit Wasser angefeuchtetes Lackmuspapier nicht sofort blau färben (Allfalikarbonate). Die mit außgekochtem und wieder erkaltetem Wasser frisch bereitete Lösung (1+19) darf sich nach Zusat von je einigen Tropfen Stärkelösung und verdünnter Schwefelsäure nicht sofort blau färben (Jodfäure, Kupfer, Eisen). Die wässerige Lösung (1+19) barf weder nach Lusat von 3 Tropfen verdünnter Essigsäure burch 3 Tropfen Natriumfulfiblöfung (Schwermetallfalze), noch durch Bariumnitratlösung (Schwefelfäure) verändert werden, noch, mit wenig Kerrosulfat und 1 Tropfen Eisenchloridlösung nach Zusatz von Natronlauge gelinde erwärmt, beim Überfättigen mit verdünnter Salzfäure blau gefärbt werden (Spanwasserstoffsäure). Die wässerige Lösung (1 + 19) darf nach dem Anfäuern mit einigen Tropfen Salzfäure durch 0,5 ccm Kaliumferrozyanidlösung nicht sofort gebläut werden (Eisenfalze). Wird 1 g Natriumjodid mit 5 ccm Natronlauge und je 0,5 g Zinkfeile und Eisenpulver erwärmt, so barf sich kein Ammoniak entwickeln (Salpeterfäure).

Zu einer Lösung von 0,2 g Natriumjodid in 8 ccm Ammoniakslüssigkeit gibt man unter Umschütteln 14 ccm $^{1}/_{10}$ » Normal-Silbernitratlösung und schüttelt das Gemisch etwa 1 Minute lang kräftig durch. Das klare Filtrat darf sich nach dem Übersättigen mit Salpetersäure nicht dunkel

färben (Thioschwefelsäure) und darf innerhalb 5 Minuten feine stärkere Trübung zeigen, als eine Mischung von 0,6 ccm $^{1}/_{100^{\circ}}$ Normal Salzsäure, 8 ccm Wasser und 1 ccm Salpeterssäure nach Jusah von 1 ccm $^{1}/_{10^{\circ}}$ Normal Silbernitratlösung in der gleichen Zeit zeigt (Salzsäure, Bromwasserstoffsäure).

1 g Natriumjodid darf durch Trocknen bei 100° höchstens 0,05 g an Gewicht verlieren.

In gut verschloffenen Gefäßen aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Natrium kakodylicum — Natriumkakodylat Dimethylarsinsaures Natrium

(CH₃)₂ As O₂ Na + 3 H₂O Mol. Gew. 214,06

Gehalt 32,8 bis 35 Prozent Arsen (As, Atom-Gew. 74,96). Weißes, fristallinisches, hygrostopisches Pulver, das in Wasser sehr leicht, in Weingeist schwerer löslich ist. Die wässerige Lösung (1+19) bläut Lackmuspapier.

Versetzt man 1 ccm ber wässerigen Lösung von Natriumfakodylat (1 + 99) mit Zinkseile und verdünnter Schweselsäure, so entwickelt sich der widerliche Geruch des Kakodyls. Beim vorsichtigen Erwärmen auf dem Platinbleche schmilzt Natriumkakodylat zunächst und wird dann wieder sest; bei stärkerem Erhitzen verdrennt es mit bläulicher Flamme unter Entwickelung eines knoblauchartigen Geruchs und unter Sinterlassung eines weißen Rückstandes, dessen wässerige Lösung Lackmuspapier bläut und die Flamme gelb färbt.

Werden 2 ccm der wässerigen Lösung (1+19) mit 1 Tropfen Phenolphthaleinlösung versetzt, so darf die Lösung höchstens

schwach gerötet werden; diese Kötung muß nach Zusatz von 1 Tropfen 1/10-Normal-Salzfäure verschwinden (freies Alfali). War die Lösung farblos, so muß sie sich nach Zusat von 1 Tropfen 1/102 Normal-Ralilauge röten (freie Säure). Die wässerige Lösung (1+19) darf nach Ausat von verdünnter Ralziumchloriblösung weder in der Kälte noch beim Erhiben getrübt werden (monomethylarsinsaures Natrium). Verset man 1 ccm ber wässerigen Lösung (1+1) mit 5 ccm Weingeist und 3 ccm Natriumhypophosphitlösung, so darf das Gemisch in einem aut verschlossenen Glase innerhalb 1 Stunde keine dunklere Färbung annehmen (anorganische Arsenberbindungen). Die mit Salpeterfäure angefäuerte wäfferige Lösung von Natriumkakodylat (1+19) darf durch Silbernitratlösung höchstens opalisierend getrübt werden (Salzsäure). Die mit Salzfäure angefäuerte mässerige Lösung (1 + 19) darf weder durch Bariumnitratlöfung (Schwefelfäure), noch durch 3 Tropfen Natriumsulfidlösung (Schwermetallsalze, anorganische Arsenverbindungen) verändert werden.

Gehaltsbestimmung. Etwa 0,2 g Natriumfasodylat werden genau gewogen und in einem langhalsigen Kolben aus Jenaer Glas von etwa 100 ccm Inhalt in 5 ccm Wasser gelöst; diese Lösung wird mit 10 ccm Schwefelsäure und darauf unter Umschwenken mit 2,5 g fein gepulvertem Kaliumspermanganat in kleinen Anteilen versetzt. Ohne auf die am Kolbenhalse haftenden Kaliumpermanganatstäubchen zu achten, wird das Gemisch unter wiederholtem, vorsichtigem Schütteln mindestens 20 Stunden lang stehengelassen. Alsdann wird kräftig umgeschüttelt und der Kolben sodann in schräger Stelslung mit eingehängtem Trichter zunächst im Wasserbade langsam auf 100° erwärmt und darauf auf dem Orahtnetz 15 bis

20 Minuten lang erhitt. Nach dem Erkalten wird der Kolbeninhalt mit 50 ccm Wasser in ein Köldehen übergespült und die Lösung durch einige Kriställchen Oxalsäure entfärbt. Nach dem völligen Erkalten werden 2 g Kaliumjodid hinzugesügt, worauf die Lösung nach haldstündigem Stehen mit ½100 Normals Natriumthiosulfatlösung ohne Zusat eines Indikators dis zur Entfärdung titriert wird. Für je 0,2 g Natriumkakodylat dürsen hierdei nicht weniger als 17,5 und nicht mehr als 18,7 ccm ½100 Normals Natriumthiosulfatlösung verdraucht werden, was einem Gehalte von 32,8 dis 35 Prozent Ursen entspricht (1 ccm ½100 Normals Natriumthiosulfatlösung = 0,003748 g Ursen).

In gut verschloffenen Gefäßen aufzubewahren.

Sehr vorsichtig aufzubewahren.

Natrium nitricum — Natriumnitrat Natronfalpeter

NaNO3 Mol. Gew. 85,01

Farblose, durchscheinende, an trockener Luft unveränderliche Kristalle, die kühlend salzig und etwas bitter schmecken. Natriumnitrat löst sich in etwa 1,2 Teilen Wasser und in etwa 50 Teilen Weingeist.

Beim Erhigen am Platindrahte färbt Natriumnitrat die Flamme gelb. Wird die erkaltete Mischung von 1 com der wässerigen Lösung (1+19) und 1 com Schweselsäure mit Ferrosulfatlösung überschichtet, so bildet sich zwischen den beiden Flüssseiten eine braunschwarz gefärbte Zone.

Die Lösung von 0,3 g Natriumnitrat in 10 ccm Wasser barf nach Zusatz von 2 ccm Natriumkobaltinitritlösung

innerhalb 2 Minuten nicht getrübt werden (Kaliumfalze). Die wässerige Lösung (1+19) darf Lackmuspapier nicht verändern und weder nach Zusatz von 3 Tropfen verdünnter Essigfäure durch 3 Tropfen Natriumsulfidlösung (Schwermetallsalze), noch nach Zusat von Ammoniakslüssigkeit durch Natriumphosphatlöfung (Ralzium-, Magnesiumfalze), noch nach Zusatz von Salveterfäure durch Bariumnitratlösung (Schwefelfäure) oder Silbernitratlöfung (Salzfäure, Jodwafferstoffsäure) verändert werden. Die wässerige Lösung (1+19) barf nach bem Anfäuern mit einigen Tropfen Salzfäure durch 0,5 ccm Kaliumferrozpaniblöfung (Eisensalze) ober nach Zusat von verdünnter Schwefelfäure durch Jodzinkstärkelösung (Jodsäure, falpetrige Säure) nicht sofort gebläut werden. Werden 0,25 g Natriumnitrat schwach geglüht und darauf in 5 ccm Wasser gelöst, so barf die mit Salpetersäure versetzte Lösung durch Silbernitratlöfung höchstens opalisierend getrübt werden (Chlorfäure, Perchlorfäure).

Natrium nitrosum — Natriumnitrit

NaNO₂ Mol. Sew. 69,01

Gehalt mindestens 96,3 Prozent.

Weiße ober schwach gelblich gefärbte, an der Luft seucht werdende Kristallmassen ober Stäbchen, die beim Erhitzen am Platindrahte die Flamme gelb färben und beim Übergießen mit verdünnter Schwefelsäure gelbbraune Dämpfe entwickeln.

Natriumnitrit löst sich in etwa 1,5 Teilen Wasser; in Weingeist ist es schwer löslich. Die wässerige Lösung bläut Lackmuspapier schwach.

Die wässerige Lösung (1+9) darf nach dem Aufkochen mit überschüssiger Salpetersäure durch Silbernitratlösung (Salz-

säure) höchstens opalisierend getrübt und durch Bariumnitratlösung (Schweselsäure) innerhalb 3 Minuten nicht verändert werden. Werden 1 g Natriumnitrit und 1 g Ammoniumchlorid in einer Porzellanschale mit 5 com Wasser übergossen und nach dem Lösen auf dem Wasserbade zur Trockne verdampst, so darf die Lösung des Rückstandes in 10 com Wasser nach Zusat von 3 Tropsen verdünnter Essigsäure durch 3 Tropsen Natriumsulsidlösung nicht verändert werden (Arsen-, Antimonverbindungen, Schwermetallsalze).

Gehaltsbestimmung. Etwa 1 g bei 100° getrocknetes Natriumnitrit wird in einem Meßkölbchen von 100 ccm Inhalt genau gewogen und in Wasser gelöst; die Lösung wird mit Wasser bis zur Marke aufgefüllt. 10 ccm dieser Lösung läßt man aus einer Bürette unter fortwährendem Umschwenken in eine Mischung von 30 ccm 1/10-Normal= Raliumpermanganatlöfung, 300 ccm Waffer und 25 ccm verbünnter Schwefelfäure eintropfen. Nach 20 Minuten fügt man 1 g Raliumjodid hinzu und titriert mit 1/10° Normal-Natriumthiofulfatlösung. Hierbei muffen für je 0,1 g Natriummitrit mindestens 27,9 ccm ¹/10² Normal-Raliumpermanganatlösung verbraucht werden, so daß zur Bindung des ausgeschiedenen Jodes höchstens 2,1 ccm 1/10-Normal-Natriumthiofulfatlösung erforderlich find, was einem Mindestgehalte von 96,3 Prozent Natriumnitrit entspricht (1 ccm 1/10 Normal-Raliumpermanganatlösung = 0,003451 g Natriumnitrit, Stärkelösung als Indifator).

In gut verschlossenen Gefäßen aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,3 g.

Größte Tagesgabe 1,0 g.

Natrium phenylaethylbarbituricum Phenyläthylbarbitursaures Natrium

Luminal-Matrium

(Luminal E. W.)

C₁₂ H₁₁ O₃ N₂ Na Mol. Gew. 254,1

Weißes, kristallinisches, bitter schmeckendes Pulver, das sich in 1,2 Teilen Wasser, schwer in siedendem Weingeist löst. Die wässerige Lösung bläut Lacknuspapier.

Bei längerer Aufbewahrung der wässerigen Lösung oder beim Kochen derselben tritt teilweise Zersetzung unter Bildung von Phenyläthylazetylharnstoff ein, der sich nach dem Erkalten aussscheidet und nach dem Umkristallisieren aus verdünntem Weingeist bei 147° schmilzt.

Werden 0,05 g phenhläthylbarbitursaures Natrium mit 0,2 g getrocknetem Natriumkarbonat gemischt und in einem Probierrohr vorsichtig erhitzt, so tritt ein eigenartiger Geruch auf, und darübergehaltenes, mit Waffer angefeuchtetes Lackmuspapier wird gebläut. Wird 0,1 g phenyläthylbarbitursaures Natrium verascht, so färbt der mit wenig Salzsäure Rückstand beim Erhitzen am Platindrahte bie befeuchtete Flamme gelb. In der wäfferigen Lösung (1 + 99) erzeugen verdünnte Schwefelfaure ober Effigfaure einen weißen, friftallinischen Niederschlag, der nach dem Absiltrieren, Auswaschen mit wenig Wasser und Trocknen über Schwefelfäure bei 173° bis 174° schmilzt. In $1~\mathrm{ccm}$ der wäfferigen Lösung (1+99)entsteht durch 3 Tropfen Silbernitratlösung oder 1 Tropfen Quecksilberchloridlösung ein weißer, in Ammoniakslüssigkeit löslicher Niederschlag.

Werben 2 com ber wässerigen Lösung (1+99) mit 2 Tropfen Salpetersäure versetzt, so darf 1 com des Filtrats durch 1 Tropfen Silbernitratlösung (Salzsäure) und darauffolgenden Zusatz von 1 Tropfen Bariumnitratlösung (Schweselsäure) nicht verändert werden. 0,1 g phenhläthylbarbitursaures Natrium muß sich in 1 com Schweselsäure ohne Färbung lösen (fremde organische Stosse).

Werben 0,2 g phenhläthylbarbitursaures Natrium in 100 ccm Wasser gelöst, so muß nach Zusatz von 3 Tropsen Methylorangelösung die gelbe Farbe der Lösung nach Zusatz von 7,5 ccm $^1/_{10}$ Normal-Salzsäure unverändert bleiben, nach weiterem Zusatz von 0,4 ccm $^1/_{10}$ Normal-Salzsäure jedoch in Kot umschlagen.

Vor Feuchtigfeit geschützt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,4 g.

Größte Tagesgabe 0,8 g.

Natrium phosphoricum — Natriumphosphat Dinatriumorthophosphat

Na₂HPO₄ + 12 H₂O Mol. Gew. 358,24

Farblose, durchscheinende, an trockener Luft verwitternde Kristalle von schwach salzigem Geschmacke, die bei etwa 40° in ihrem Kristallwasser schmelzen. Natriumphosphat löst sich in etwa 6 Teilen Wasser. Die Lösung bläut Lackmuspapier und wird durch Phenolphthaleinlösung gerötet.

Beim Erhigen am Platindrahte färbt Natriumphosphat die Flamme gelb. Die wässerige Lösung gibt mit Silber-

nitratlösung einen gelben Niederschlag, der sich in Salpeters säure und in Ammoniakslüssigkeit löst.

Die Lösung von 0,5 g Natriumphosphat in 10 ccm Wasser darf nach Jusat von 1 ccm verdünnter Essigsäure burch 2 ccm Natriumfobaltinitritlösung innerhalb 2 Minuten nicht getrübt werden (Kaliumfalze). Der durch Silbernitrat-Lösung in der wässerigen Lösung (1+19) erzeugte gelbe Niederschlag darf sich beim Erwärmen nicht bräunen (phosphorige Säure). Ein Gemisch von 1 g zerriebenem Natriumphosphat und 3 ccm Natriumhppophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhitzen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen). Die wässerige Lösung (1+19) darf durch 3 Tropfen Natriumsulfiblösung nicht verändert werden (Schwermetallsalze). Sie darf nach dem Unsäuern mit Salvetersäure (Rohlensäure) keine Gasentwickelung zeigen und nach darauffolgendem Zusatz von Silbernitratlösung (Salzfäure) innerhalb 3 Minuten höchstens opalisierend getrübt werben; auch darf sie nach Zusatz von 2 cem Salpeterfäure durch 0,5 ccm Bariumnitratlösung innerhalb 3 Minuten nicht verändert werden (Schwefelsäure).

Natrium salicylicum — Natriumfalizhlat

Weiße, geruchlose, kristallinische Schüppchen oder Nadeln von süßsalzigem Geschmacke. Natriumsalizylat löst sich in etwa 1 Teil Wasser und in 6 Teilen Weingeist.

Beim Erhitzen in einem Probierrohr entwickelt Natriumsalizhlat weiße, nach Phenol riechende Dämpfe und gibt einen kohlehaltigen, mit Säuren aufbrausenben, die Flamme gelb färbenden Rückstand. Die wässerige Lösung (1+9) scheibet nach Zusah von Salzsäure weiße, in Ather leicht lösliche Kristalle ab. Selbst eine stark verdünnte wässerige Lösung (1+999) wird durch Eisenchloridlösung violett gefärbt.

Die wässerige Lösung (1+4) muß flar und farblos ober doch nahezu farblos sein; sie darf sich nach einigem Stehen höchstens schwach färben und darf Lackmuspapier nur schwach röten, aber nicht bläuen (Natriumkarbonat). 0,5 g Natriumsalizulat müssen sich in 5 ccm Schwefelsäure ohne Aufbrausen (Nohlensäure) und nahezu ohne Färbung (fremde organische Stosse) lösen. Die wässerige Lösung (1+19) darf weder durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure), noch nach Zusat von 3 Tropsen verdünnter Essigsäure durch 3 Tropsen Natriumsulssiblissung (Schwermetallsalze), noch durch 1 ccm Ammoniumsalatlösung (Nalziumsalze) verändert werden. 2 ccm der wässerigen Lösung (1+19) dürsen nach Zusat von 3 ccm Weingeist und 6 Tropsen Salpetersäure durch Silbernitratslösung nicht verändert werden (Salzsäure).

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Natrium sulfuricum — Natriumjulfat Glaubersalz

 $Na_2SO_4 + 10 H_2O$ Mol. Gew. 322/23

Farblose, verwitternbe, beim Exwärmen leicht im Kristallwasser schmelzenbe Kristalle. Natriumsulfat löst sich in etwa 2 Teilen Wasser von 20° und in etwa 0,6 Teilen siedendem Wasser; in Weingeist ist es unlöslich. Beim Erhigen am Platindrahte färbt es die Flamme gelb. Die wässerige Lösung gibt mit Bariumnitratlösung einen weißen, in verdünnten Säuren unlöslichen Niederschlag.

Ein Gemisch von 1 g zerriebenem Natriumsulfat und 3 ccm Natriumhppophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhigen im siedenden Wasserbade keine dunklere Kärbung annehmen (Arfenverbindungen). Die wässerige Lösung (1+19)barf Lackmuspapier nicht röten (saures Natriumsulfat) und weder durch Silbernitratlösung (Salzsäure), noch nach Zusat von 3 Tropfen verdünnter Essigsäure durch 3 Tropfen Natriumfulfiblösung (Schwermetallsalze), noch nach Zusatz von Almmoniakflüffigkeit durch Natriumphosphatlöfung (Ralzium-, Magnefiumsalze) verändert werden. Die wässerige Lösung (1+19) barf nach dem Ansäuern mit einigen Tropfen Salzfäure durch 0,5 ccm Kaliumferrozyanidlösung nicht sofort gebläut werden (Eisenfalze). Wird die wässerige Lösung (1+19)mit 1 ccm verdünnter Schwefelsäure und 1 Tropfen Kaliumpermanganatlöfung versett, so darf die Lösung nicht entfärbt werben (schweflige Säure, falpetrige Säure).

Wird Natriumsulfat zu Pulvermischungen verordnet, so ist getrocknetes Natriumsulfat zu verwenden.

Natrium sulfuricum siccatum Getrocknetes Natriumsulfat Natrium sulfuricum siccum

Gehalt mindestens 88,6 Prozent wasserfreies Natriumsulfat. Natriumsulfat wird gröblich zerkleinert, in dünner Schicht ausgebreitet und, vor Staub geschützt, einer 25° nicht übersteigenden Temperatur ausgesetzt, bis es fast vollständig verwittert ist, dann bei 40° bis 50° unter zeitweiligem Durchrühren getrocknet, bis es die Hälfte seines ursprünglichen Gewichts verloren hat. Hierauf wird es durch ein Sieb geschlagen.

Weißes, mittelfeines, lockeres Pulver, das beim Drücken nicht zusammenballt.

Hinsichtlich seiner Reinheit nuß es den an Natriumsulfat gestellten Ansorderungen genügen; für die Prüfungen sind die dort angegebenen Gewichtsmengen Natriumsulfat auf die Hälfte herabzusehen.

1 g getrocknetes Natriumsulfat darf beim schwachen Glühen höchstens 0,114 g an Gewicht verlieren.

In gut verschloffenen Gefäßen aufzubewahren.

Natrium thiosulfuricum — Natriumthiosulfat

Na₂S₂O₃ + 5 H₂O Mol. Gew. 248,22

Farb- und geruchlose, bei etwa 50° im Kristallwasser schmelzende Kristalle. Natriumthiosulfat löst sich in etwa 1 Teil Wasser.

Beim Erhitzen am Platindrahte färbt Natriumthiosulfat die Flamme gelb. Die wässerige Lösung entwickelt nach Lusatz von Salzsäure schweslige Säure; nach einiger Zeit tritt eine Trübung der Lösung durch außgeschiedenen Schwesel ein. Fügt man zur wässerigen Lösung tropfenweise Eisenschloridlösung, so entsteht eine dunkelviolette Färbung, die beim Umschütteln allmählich wieder verschwindet.

Die wässerige Lösung (1+19) darf weder durch Ammoniumogalatlösung (Kalziumsalze) getrübt, noch durch 1 Tropsen Phenolphthaleinlösung (Alkalikarbonate) rot gefärbt, noch durch 5 Tropfen Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) innerhalb 3 Minuten verändert werden. In der wässerigen Lösung (1+19) darf 1 Tropfen Silbernitratlösung nach sofortigem Umschütteln keine braune oder schwarze Fällung hervorrusen (Sulside). Wird die wässerige Lösung (1+19) mit Jodlösung bis zur bleibenden schwach gelblichen Färbung versetzt, so darf die Flüssigkeit Lackmußpapier nicht röten (schweslige Säure).

Nitroglycerinum solutum — Nitroglyzerinlösung

Gehalt 0,98 bis 1,02 Prozent Nitroglyzerin $(C_3H_5(ONO_2)_3)$, Mol.-Gew. 227,06) und 99 Prozent Weingeift.

Klare, fast farblose Flüssigkeit, die beim Mischen mit dem gleichen Raumteil Wasser klar bleibt.

Dichte 0,830 bis 0,834.

Werden etwa 2 ccm Nitroglyzerinlösung in einem Schälchen auf dem Wasserbade verdampst, so hinterbleiben ölige Tröpfschen, die, in eine etwa 10 cm lange, seine Glaskapillare eingesaugt, beim Einbringen in eine Flamme verpussen.

5 ccm Nitroglyzerinlösung müssen nach Zusah von 1 Tropfen Normal-Kalilauge durch Phenolphthaleinlösung (freie Säuren) gerötet und dürfen nach Zusah von 5 ccm Wasser durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) innerhalb 3 Minuten nicht verändert werden.

Werthestimmung. Wird eine Mischung von 10 g Nitroglyzerinlösung, 10 ccm weingeistiger ½-Normal-Kalilauge, 50 ccm Wasser und 0,5 ccm konzentrierter Wassersscherzundlösung unter mehrsachem Umschütteln eine halbe Stunde lang auf bem Wafferbad erwärmt und sodann nach Jusat von 1 ccm Phenolphthaleinlösung mit $^{1}/_{2}$ -Normal-Salzsäure bis zum Verschwinden der Rotfärbung titriert, so dürsen nicht mehr als 5,7 und nicht weniger als 5,5 ccm $^{1}/_{2}$ -Normal-Salzsäure verbraucht werden, was einem Gehalte von 0,98 bis 1,02 Prozent Nitroglyzerin entspricht (1 ccm weingeistige $^{1}/_{2}$ -Normal-Ralilauge =0,022706 g Nitroglyzerin, Phenolphthalein als Indikator).

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,1 g. Größte Tagesgabe 0,4 g.

Novocain hydrochloricum Novocainhydrochlorid

p-Uminobenzohl-diäthylamino-äthanolhydrochlorid Novocain (E. W.)

Farb- und geruchlose Nädelchen von schwach bitterem Geschmacke, die auf der Zunge eine vorübergehende Unsempfindlichkeit hervorrusen. Novokainhydrochlorid löst sich in 1 Teil Wasser und in 8 Teilen Weingeist. Die wässerige Tösung (1+9) verändert Lacknußpapier nicht.

Schmelzpunft 156°.

In je 1 ccm der wässerigen Lösung (1+9) rusen Quecksilberschloridlösung einen weißen, Jodlösung einen braunen und

Silbernitratlösung nach dem Ansäuern mit Salpetersäure einen weißen Niederschlag hervor. Ralilauge scheidet auß der wässerigen Lösung ein farbloses, bald kristallinisch erstarrendes Dl auß. Wird eine Lösung von 0,1 g Novokainhydrochlorid in 5 ccm Wasser mit 2 Tropsen Salzsäure, darauf mit 2 Tropsen Natriumnitritlösung versetzt und die Mischung in eine Lösung von 0,2 g beNaphthol in 1 ccm Natronlauge und 9 ccm Wasser eingetragen, so entsteht ein scharlachroter Niederschlag.

0,1 g Novokainhydrochlorid muß sich in 1 ccm Schwefelfäure sowie in 1 ccm Salpetersäure ohne Färbung lösen

(fremde organische Stoffe).

0,2 g Novokainhydrochlorid dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Novocain nitricum — Novokainnitrat p-Aminobenzohl-diäthylamino-äthanolnitrat

(Novokain E. W.)

Kleine, farbs und geruchlose Kristalle, die auf der Junge eine vorübergehende Unempfindlichkeit hervorrusen. Novokainsnitrat löst sich leicht in Wasser und in Weingeist. Die wässerige Lösung (1+9) verändert Lackmuspapier nicht.

Schmelzpunft 100° bis 102°.

In je 1 com der wässerigen Lösung (1+9) rusen Quecksilberschloriblösung einen weißen und Jodlösung einen braunen

Nieberschlag hervor. Kalilauge scheihet aus der wässerigen Lösung ein farbloses, bald kristallinisch erstarrendes Öl aus. Wird die Lösung von 0,1 g Novokainnitrat in 1 ccm Schwefelsäure vorsichtig mit Ferrosulfatlösung überschichtet, so bildet sich zwischen den beiden Flüssigkeiten eine braune Zone. Wird eine Lösung von 0,1 g Novokainnitrat in 5 ccm Wasser mit 2 Tropsen Salzsäure, darauf mit 2 Tropsen Natriumnitritzlösung versetzt und die Mischung in eine Lösung von 0,2 g S-Naphthol in 1 ccm Natronlauge und 9 ccm Wasser eingetragen, so entsteht ein scharlachroter Niederschlag.

Die Lösung von 0,1 g Novokainnitrat in 1 cem Wasser barf nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silbernitratslösung nicht verändert werden (Salzsäure). 0,1 g Novokainnitrat muß sich in 1 cem Salpetersäure ohne Färbung lösen (fremde organische Stosse).

0,2 g Novokainnitrat dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Oleum Amygdalarum — Manbelöl

Das fette Öl der bitteren und füßen Mandeln.

Mandelöl ist hellgelb, geruchloß, schmeckt mild und scheidet selbst bei -10° noch keine kesten Bestandteile auß.

Dichte 0,911 bis 0,916.

Jodzahl 95 bis 100. Säuregrad nicht über 8. Verseifungszahl 190 bis 195.

Unverseifbare Anteile höchstens 1,5 Prozent.

Bringt man in ein Probierrohr 10 ccm Salpetersäure und 2 g Mandelöl, gibt in kleinen Anteilen etwa 1 g Natrium-

nitrit hinzu und läßt an einem kühlen Orte stehen, so muß bas Öl nach 4 bis 10 Stunden zu einer weißen Masse erstarrt sein (trocknende Öle). Werden 1 ccm rauchende Salpetersäure, 1 ccm Wasser und 2 ccm Mandelöl kräftig durchgeschüttelt, so muß ein weißliches, darf aber kein rotes oder braunes Gemisch entstehen (Pfirsichkern-, Erdnuß-, Baumwollsamen-, Mohn-, Sesamöl).

4 g Mandelöl werden mit 50 ccm weingeistiger ½-Normal-Kalilauge in einem mit Rückslußkühler versehenen Kolden auf dem Wasserbade verseift; nach Zusat von 0,5 ccm Phenolphthaleinlösung wird tropsenweise Salzsäure hinzugefügt, bis die Rotfärdung eben verschwindet. Hierauf wird der Kolden 10 Minuten lang in Wasser von 15° gestellt und das ausgeschiedene Kaliumchlorid absiltriert. 20 ccm des klaren Filtrats werden in einem Prodierrohr in Wasser von 9° bis 10° gestellt; nach einer halben Stunde darf weder eine Trübung noch ein Niederschlag entstanden sein (Erdnußöl, größere Menge Baumwollsamen- oder Sesamöl).

Die bei der Bestimmung der unverseifdaren Anteile des Dles erhaltene Seifenlösung wird zur Abscheidung der Dlesäure mit überschüssiger Salzsäure versetzt. Die Ölsäure wird nach der Trennung von der salzsauren Flüssigeit wiedersholt mit warmem Wasser gewaschen, durch Erwärmen auf dem Wasserden der Bestehen bei Zimmertemperatur noch vollkommen slüssigem Stehen bei Zimmertemperatur noch vollkommen slüssigs sein (fremde Ole). I com der Ölsäure muß mit I com Weingeist eine klare Lösung geben, die dei Zimmertemperatur seine Fettsäuren abscheiden und nach weiterem Zusatz von I com Weingeist nicht getrübt werden darf (fremde Ole, flüssiges Parassin).

Oleum Arachidis — Erdnußöl

Das aus den geschälten Samen von Arachis hypogaea Linné ohne Anwendung von Wärme gepreßte Öl.

Erdnußöl ist fast geruchlos, hellgelb und schmeckt milbe. Dichte 0,912 bis 0,917.

Jodzahl 83 bis 100. Säuregrad nicht über 8. Ber-feifungszahl 188 bis 197.

Unverseifbare Anteile höchstens 1,5 Prozent.

Schüttelt man 5 g Erdnußöl mit 0,1 ccm weingeistiger Fursurollösung und 10 ccm rauchender Salzsäure mindestens eine halbe Minute lang frästig, so darf die wässerige Schicht nach der Trennung von der öligen keine stark rote Färbung zeigen (Sesamöl). Erhitzt man 5 g Erdnußöl in einem mit Rückslußkühler versehenen Kölbehen mit 5 ccm Amylalkohol und 5 ccm einer 1prozentigen Lösung von Schwesel in Schweselstohlenstoff eine Viertelstunde lang auf dem Wasserbade, so darf weder hierbei noch nach weiterem Jusat von 5 ccm der Lösung von Schwesel in Schweselstohlenstoff und daraufstolgendem, viertelstündigem Erhitzen eine Notfärbung des Gemisches eintreten (Baumwollsamenöl).

Oleum Cacao — Rakaobutter

Das aus den gerösteten und enthülsten Samen von Theodroma cacao *Linné* gepreßte Fett.

Kakaobutter ist fest und bei Zimmertemperatur spröbe; sie ist blaßgelblich, riecht kakaoähnlich und schmeckt milbe.

Schmelzpunkt 30° bis 35°.

Jodzahl 34 bis 38. Säuregrad nicht über 4.

Eine Lösung von Kakaobutter in 2 Teilen Ather muß klar sein und darf beim Stehenlassen bei 0° erst nach 10 Minuten eine Trübung zeigen. Die sich hierbei bildende kristallinische Masse muß sich bei Zimmertemperatur wieder lösen (Talg, gelbes Wachs, Karnaubawachs).

In trockenen, gut verschlossenen Gefäßen fühl und vor Licht geschützt aufzubewahren.

Oleum Crotonis — Rrotonöl

Das aus den geschälten Samen von Croton tiglium Linné gepreßte, sette Öl.

Krotonöl ist dickslüssig, braungelb und rötet mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier. 1 ccm Krotonöl ist in 2 ccm absolutem Alkohol beim Erwärmen löslich.

Dichte 0,936 bis 0,956.

Bringt man in ein Probierrohr 10 ccm Salpetersäure und 2 g Krotonöl, gibt in fleinen Anteilen 1 g Natriumnitrit hinzu und läßt an einem fühlen Orte stehen, so darf bas Ol innerhalb von 2 Tagen weder ganz noch teilweise erstarren (fremde Ole).

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,05 g. Größte Eagesgabe 0,15 g.

Oleum Jecoris Aselli — Lebertran

Das aus den frischen Lebern von Gadus morrhua Linné, Gadus callarias Linné und Gadus aeglefinus Linné bei möglichst gelinder Wärme im Dampsbad gewonnene Öl,

das durch Abkühlen bis unter 0° von den leicht erstarrenden Anteilen getrennt ist.

Lebertran ist blaßgelb und riecht und schmeckt eigenartig. Dichte 0,920 bis 0,928.

Jodzahl 150 bis 175. Säuregrad nicht über 5. Verfeifungszahl 184 bis 197.

Unverseifbare Anteile höchstens 2 Prozent.

Eine Lösung von 1 Tropfen Lebertran in 20 Tropfen Chloroform färbt sich beim Schütteln mit 1 Tropfen Schwefelssure zunächst violettrot, dann braun.

Bringt man in ein Probierrohr 10 ccm Salpetersäure und 2 g Lebertran, gibt in kleinen Anteilen 1 g Natrium-nitrit hinzu und läßt an einem kühlen Orte stehen, so darf das Öl innerhalb 10 Stunden keine kesten Ausscheidungen zeigen (nicht trocknende Öle). Läßt man Lebertran bei 0° stehen, so dürsen innerhalb 4 Stunden keste Teile nicht oder nur in geringer Menge auskristallisieren (fremde Öle, uns vorschriftsmäßige Herstellung).

Lebertran darf auch beim Erwärmen nicht unrein oder gar widerlich riechen oder schmecken.

Oleum Lauri — Lorbeeröl

Das aus den Früchten von Laurus nobilis *Linne* unter Anwendung von Wärme gepreßte oder durch Auskochen gewonnene, grüne, salbenartige Gemenge von Fett und ätherischem Die.

Lorbeeröl schmilzt bei annähernd 36° zu einer dunkelgrünen, würzig riechenden und bitter schmeckenden Flüssigkeit. Es ist

in Ather, Benzol sowie in 8 Teilen siebendem Weingeist klar löslich.

Erhitzt man 5 g Lorbeeröl und 5 g Salzsäure zum Sieden und filtriert nach dem Erfalten durch ein mit Wasser angeseuchtetes Filter, so darf das auf dem Filter zurückbleibende Lorbeeröl nicht entfärbt sein (künstlicher Farbstoff) und das Filtrat nach Zusatz von überschüssiger Ammoniakslüssigkeit (Kupserverbindungen) nicht blau gefärbt werden. Erhitzt man 5 g Lorbeeröl mit 10 g Weingeist zum Sieden und gießt nach dem Erkalten die weingeistige Flüssigkeit ab, so darf diese nach Zusatz von Ammoniakslüssigkeit nicht braun gefärbt werden (fremde Farbstoffe).

Oleum Lini — Leinöl

Das aus Leinsamen ohne Anwendung von Wärme gepreßte Öl.

Leinöl ist ein gelbes, eigenartig riechendes, bei — 16° noch flüssiges, in bünner Schicht leicht trocknendes Öl.

Dichte 0,926 bis 0,936.

Jodzahl 168 bis 190. Säuregrad nicht über 8. Berseifungszahl 187 bis 195.

Unverseifbare Anteile höchstens 2,5 Prozent.

Wird die Lösung von $2\,\mathrm{g}$ Leinöl in $5\,\mathrm{ccm}$ Ather mit $5\,\mathrm{bis}\,10\,$ Tropfen einer weingeistigen Silbernitratlösung (1+49) versetzt und mehrere Stunden lang an einen dunklen Ort gestellt, so darf weder eine Braunfärbung noch ein dunkler Niederschlag entstehen (Kruziserenöle).

Schüttelt man gleiche Teile Leinöl und Kalkwasser, so nuß sofort eine haltbare Emulsion entstehen.

Oleum Nucistae — Muskatnußöl , Oleum Myristicae

Das aus den Samen von Myristica fragrans Houttuyn durch Auspressen gewonnene, rotbraune, stellenweise hellere Gemenge von Fett, ätherischem Dle und Farbstoff.

Mustatnußöl besitzt den aromatischen Geruch und Geschmack der Mustatnuß und schmilzt bei 45° bis 51° zu einer braumsroten, nicht völlig klaren Flüssigkeit. Aus dieser darf sich kein fester Bodensatz abscheiden (Preßrückstände, Stärke, Minesralstoffe).

Oleum Olivarum — Olivenöl

Das aus den Früchten von Olea europaea *Linné* ohne Anwendung von Wärme gepreßte Öl.

Olivenöl ift gelb ober grünlichgelb und riecht und schmeckt eigenartig.

Dichte 0,911 bis 0,914.

Jodzahl 80 bis 88. Säuregrad nicht über 8. Verseifungszahl 187 bis 196.

Unverseifbare Anteile höchstens 1,5 Prozent.

Bei ungefähr 10° beginnt das Öl sich durch kristallinische Ausscheidungen zu trüben, bei 0° bildet es eine salbenartige Masse.

Bringt man in ein Probierrohr 10 ccm Salpetersäure und 2 g Olivenöl, gibt in kleinen Anteilen etwa 1 g Natriumnitrit hinzu und läßt an einem kühlen Orte stehen, so muß bas Öl nach 4 bis 10 Stunden zu einer weißen Masse erstarrt sein (trocknende Öle). Werden 1 ccm rauchende Salpetersäure, 1 ccm Wasser und 2 ccm Olivenöl fräftig durchgeschüttelt, so muß ein grünlichweißes, darf aber kein rotes oder braunes Gemisch entstehen (Pfirsichkern-, Erdnuß-, Baumwollsamen-, Mohn-, Sesamöl).

4 g Olivenöl werden mit 50 com weingeistiger ½-Normal-Kalilauge in einem mit Rückslußtühler versehenen Kölbehen auf dem Wasserbade verseist; nach Zusatz von 0,5 com Phenolphthaleinlösung wird tropsenweise Salzsäure hinzugesetzt, bis die Rotfärbung eben verschwindet. Hierauf wird der Kolben 10 Minuten lang in Wasser von 15° gestellt und vom ausgeschiedenen Kaliumchlorid absiltriert. 20 com des klaren Filtrats werden in einem Probierrohr in Wasser von 9° bis 10° gestellt; nach einer halben Stunde darf weder eine Trübung noch ein Niederschlag entstanden sein (Erdnußöl, größere Menge Vammwollsamen- oder Sesamöl).

Oleum Persicarum — Pfirfichkernöl

Das fette Öl der Samen von Prunus persica Stokes und Prunus armeniaca Linné.

Pfirsichternöl ist hellgelb, geruchlo3, schmeckt mild und scheidet selbst bei — 10° noch keine festen Bestandteile aus. Dichte 0,911 bis 0,916.

Jodzahl 95 bis 100. Säuregrad nicht über 8. Berseifungszahl 190 bis 195.

Unverseifbare Anteile höchstens 1,5 Prozent.

Bringt man in ein Probierrohr 10 ccm Salpetersäure und 2 g Pfirsichkernöl, gibt in kleinen Anteilen etwa 1 g Natriumnitrit hinzu und läßt an einem kühlen Orte stehen, so muß das Öl nach 4 bis 10 Stunden zu einer weißen Masse erstarrt sein (trocknende Öle).

4 g Pfirsichkernöl werden mit 50 ccm weingeistiger $^{1}/_{2}$ Normal-Kalilauge in einem mit Kückslußtühler versehenen Kolben auf dem Wasserbade verseift; nach Jusatz von $^{0}/_{5}$ ccm Phenolphthaleinlösung wird tropfenweise Salzsäure hinzugesügt, dis die Kotkärdung eben verschwindet. Hierauf wird der Kolben 10 Minuten lang in Wasser von 15 ° gestellt und das ausgeschiedene Kaliunchlorid absiltriert. 20 ccm des klaren Filtrats werden in einem Prodierrohr in Wasser von 9 ° dis 10 ° gestellt; nach einer halden Stunde darf weder eine Trübung noch ein Niederschlag entstanden sein (Erdnußöl, größere Menge Baumwollsamen- oder Sesamöl).

Die bei der Bestimmung der unverseifbaren Anteile des Dles erhaltene Seisenlösung wird zur Abscheidung der Ölsäure mit überschüssiger Salzsäure versetzt. Die Ölsäure wird nach der Trennung von der salzsauren Flüssigisseit wiederholt mit warmem Wasser gewaschen, durch Erwärmen auf dem Wasserbade vom Wasser befreit und muß nach einstündigem Stehen bei Zimmertemperatur noch vollkommen stüßigig sein (fremde Öle). 1 ccm der Ölsäure muß mit 1 ccm Weinzeist eine klare Lösung geben, die bei Zimmertemperatur seine Fettsäuren abscheiden und nach weiterem Zusatz von 1 ccm Weinzeist nicht getrübt werden darf (fremde Öle, flüssiges Parafsin).

Oleum Rapae — Müböl

Das aus den Samen von angebauten Brassica-Arten ohne Anwendung von Wärme gepreste Dl.

Rüböl ift gelb oder bräunlichgelb, etwas dickflüssig und von eigenartigem Geruch und Geschmacke.

Dichte 0,906 bis 0,913.

Jodzahl 94 bis 106. Säuregrad nicht über 8. Verseifungszahl 168 bis 179.

Unverseifbare Anteile höchstens 1,5 Prozent.

Werden 20 Tropfen Rüböl mit 5 ccm Schwefelkohlenstoff und 1 Tropfen Schwefelsäure geschüttelt, so darf das Gemisch weder eine blaue noch violette Färbung annehmen, sondern muß sich zunächst blaßgrünlich, dann bräunlich färben (ungereinigtes Rüböl).

Oleum Ricini — Mizinusöl

Das aus den geschälten Samen von Ricinus communis Linné ohne Anwendung von Wärme gepreßte und dann mit Wasser ausgekochte Öl.

Rizinusöl ist flar, dickslüssig, blaßgelb und von kaum wahrnehmbarem Geruch und Geschmacke.

Dichte 0,946 bis 0,966.

Bei 0° wird Rizinusöl, befonders beim Reiben mit einem Glasstab, durch Abscheidung kristallinischer Flocken trübe, bei niedrigerer Temperatur butterartig. Rizinusöl ist in Essigsäure ober absolutem Alkohol in jedem Verhältnis sowie in 3 bis 4 Teilen Weingeist klar löslich.

Schüttelt man ein Gemisch von 3 ccm Rizinusöl, 3 ccm Schwefelkohlenstoff und 1 ccm Schwefelsäure einige Minuten Lang, so darf es sich nicht schwarzbraun färben (heiß gespreßtes Rizinusöl, fremde Dle).

Oleum Sesami — Sejamöl

Das aus den Samen von Sesamum indicum Linné ohne Anwendung von Wärme gepreßte Öl.

Sesamöl ist hellgelb, fast geruchlos und schmeckt mild. Dichte 0,917 bis 0,920.

Jodzahl 103 bis 112. Säuregrad nicht über 8. Ver- feifungszahl 187 bis 193.

Unverseifbare Anteile höchstens 1,5 Prozent.

Schüttelt man 1 Tropfen Sesamöl mit 3 Tropfen weingeistiger Fursurollösung und 3 ccm rauchender Salzsäure etwa 1 Minute lang, so färbt sich das Gemisch rot.

Erhitzt man 5 g Sesamöl in einem mit Rückslußtühler versehenen Kölbehen mit 5 ccm Amplalkohol und 5 ccm einer 1 prozentigen Lösung von Schwefel in Schwefelkohlenstoff eine Viertelstunde lang auf dem Wasserbade, so darf weder hierbei, noch nach weiterem Zusay von 5 ccm der Lösung von Schwefel in Schwefelkohlenstoff und darauffolgendem, viertelstündigem Erhitzen eine Rotfärbung des Gemisches eintreten (Baumwollsamenöl).

Olea aetherea — Atherische Sle

Die durch Destillation mit Wasserdämpsen oder durch Ausziehen oder Auspressen gewonnenen, flüchtigen, ölartigen Inhaltsstoffe verschiedener Pflanzen.

Bringt man 1 Tropfen ätherisches Dl auf Filtrierpapier, so darf kein dauernder Fettsleck zurückbleiben (fette Dle).

Erhitzt man in einem Probierrohr 1 cem ätherisches SI mit 3 cem einer mit absolutem Alsohol frisch hergesstellten und filtrierten Lösung von Kaliumhydroxyd (1 + 9) 2 Minuten lang im siedenden Wasserbade, so darf nach dem Absühlen innerhalb einer halben Stunde nur bei Relsenöl und Rosenöl eine kristallinische Ausscheidung erfolgen. Die bei diesen beiden Ölen entstehenden Niederschläge müssen sied erhitzt (Phthalsäureester, andere fremde Ester).

Verbrennt man einen mit 2 Tropfen ätherischem Dle getränkten Streifen Filtrierpapier von ungefähr 2 qcm Größe in einer Porzellanschale und läßt die rußenden Dämpfe in ein vorher mehrmals mit Wasser ausgespültes Gefäß von ungefähr 1 Liter Inhalt eintreten, so darf die durch Ausspülen des Gefäßes mit 10 ccm Wasser erhaltene und filtrierte Flüssigischet nach Zusat von einigen Tropfen Salpetersäure und Silbernitratlösung nach 5 Minuten keine Opaleszenzzeigen (organische Halogenverbindungen).

Atherische Dle sind vor Licht geschützt in gut verschlossenen Gefäßen aufzubewahren.

Oleum Angelicae — Angelikaöl

Das ätherische Öl ber Wurzeln von Archangelica officinalis Hoffmann.

Angelikaöl ist eine gelbliche bis bräunliche, optisch aktive ($\alpha_{\rm D}^{20\,\circ}=+16\,^\circ$ bis $+41\,^\circ$) Flüssigeit von aromatischem, psessertigem Geruch und würzigem Geschmacke.

Dichte 0,848 bis 0,913.

1 ccm Angelikaöl muß sich in 6 ccm 90 prozentigem Alkohol klar oder doch nur mit geringer Trübung lösen.

In ein völlig trockenes Probierrohr gibt man 1 ccm Angelikaöl, verschließt das Rohr locker mit einem Wattebausche, der einen kleinen Fuchsinkristall umschließt, und erhitzt das Öl über kleiner Flamme zum Sieden. Die sich entwickelnden Dämpse dürsen die Stelle, an der sich der Fuchsinkristall besindet, nicht rot färben (Weingeist).

Oleum Anisi — Anisöl

Das ätherische Öl der reisen Spaltfrüchte von Pimpinella anisum *Linné* (Anis) oder der reisen Früchte von Illicium verum *Hooker* fil. (Sternanis).

Anisöl ist eine farblose oder blaßgelbe, stark lichtbrechende, optisch aktive ($\alpha_{\rm D}^{20}$ ° = +0.6° bis -2°) Flüssigkeit oder eine weiße Kristallmasse von würzigem Geruch und füßlichem Geschmacke.

Dichte 0,979 bis 0,989.

Erstarrungspunkt 15° bis 19°.

1 ccm Anisöl muß sich in 3 ccm 90prozentigem Alkohol lösen. Diese Lösung darf Lackmuspapier nicht verändern; nach Zusaß von 7 ccm Wasser darf das Gemisch durch 3 Tropsen verdünnte Eisenchloridlösung (1+9) nicht violett gefärbt werden (Phenole).

In ein völlig trockenes Probierrohr gibt man 1 com Anisöl, verschließt das Rohr locker mit einem Wattebausche, der einen kleinen Fuchsinkristall umschließt, und erhist das Öl über kleiner Flamme zum Sieden. Die sich entwickelnden Dämpfe dürfen die Stelle der Watte, an der sich der Fuchsinkristall besindet, nicht rot färben (Weingeist). Schüttelt man 5 ccm Anisöl mit 5 ccm Wasser, das mit 1 Tropsen verdünnter Salzsäure versetzt ist, kräftig durch, so darf die wässerige Flüssigkeit durch 3 Tropsen Natriumsulssidigung nicht dunkel gefärbt werden (Blei, Kupfer).

Oleum Calami — Ralmusöl

Das ätherische Öl des Wurzelstocks von Acorus calamus. Linné.

Kalmusöl ist eine dickliche, gelbe bis braungelbe, optisch aktive ($a_{\rm D}^{20}$ ° = + 9° bis + 31°) Flüssteit von würzigem Geruch und bitterlich brennendem, gewürzhaftem Geschmacke.

Dichte 0,954 bis 0,965.

1 ccm Kalmußöl muß sich in 0.5 ccm 90 prozentigem. Alkohol klar lösen.

Oleum Carvi — Rümmelöl

Gehalt mindestens 50 Volumprozent Karvon.

Das ätherische Öl der reisen Spaltfrüchte von Carum carvi Linné.

Rümmelöl ist eine farblose, mit der Seit gelb werdende, optisch aktive ($\alpha_{\rm D}^{20}$ ° = +70° bis +81°) Flüssigkeit von mildem, würzigem Geruch und Geschmacke.

Dichte 0,903 bis 0,915.

1 cem Kümmelöl muß sich in 1 cem 90 prozentigem Alkohol lösen.

Gehaltsbestimmung. 5 ccm Rümmelöl werden im Rassiakölbehen mit 50 ccm einer frisch bereiteten 40 prozentigen Lösung von Natriumsulsit und 4 Tropsen Phenolphthaleinlösung versetzt und im siedenden Wasserbad unter häusigem, frästigem Umschütteln erwärmt. Das hierbei freiwerdende Natriumhydroxyd wird von Zeit zu Zeit durch verdünnte Essissäure neutralisiert, bis bei weiterem Erwärmen, auch nach Zusatz von Natriumsulsitlösung, seine Nötung mehr eintritt. Durch Zugabe von Natriumsulsitlösung treibt man dann das nicht gebundene Öl in den Hals des Kölbchens; die Menge des Öles darf nach dem Abkühlen nicht mehr als 2,5 ccm betragen, was einem Mindestgehalte von 50 Volumprozent Karvon entspricht.

Oleum Caryophylli — Melfenöl Oleum Caryophyllorum

Gehalt 80 bis 96 Volumprozent Eugenol, einschließlich Azeteugenol.

Das ätherische Öl der Blütenknospen von Jambosa caryophyllus (Sprengel) Niedenzu.

Nelkenöl ist eine fast farblose oder gelbliche, an der Luft sich bräunende, stark lichtbrechende, optisch aktive ($\alpha_{\rm D}^{\rm 20^{\circ}}=$ bis $-1,6^{\circ}$) Flüssigteit von würzigem Geruch und brennendem Geschmacke.

Dichte 1,039 bis 1,065.

1 ccm Nelkenöl muß sich in 2 ccm 70 prozentigem Alkohol lösen.

Schüttelt man 0.5 ccm Nelkenöl mit 10 ccm Waffer, das auf etwa 50° erwärmt ift, so darf die Lösung Lackmuspapier nicht röten. Die nach dem Abkühlen filtrierte Lösung darf sich nach Zusat von 2 Tropfen verdünnter Sisenchloridstöfung (1+9) höchstens vorübergehend graugrünlich, aber nicht blauviolett färben.

Gehaltsbestimmung. 5 ccm Nelsenöl werden im Kassiakölbehen mit 70 ccm verdünnter Natronlauge (1 + 4) verseht
und unter häusigem, kräftigem Umschütteln eine Viertelstunde
lang im siedenden Wasserbad erwärmt. Durch Zugabe von
kalt gesättigter Natriumehloridlösung treibt man dann das
nicht gebundene Öl in den Hals des Kölbehens, sorgt durch
leichtes Beslopfen und Drehen des Kölbehens, daß die an
der Glaswand anhaftenden Öltröpsehen an die Obersläche
kommen, und läßt so lange stehen, dis sich das Öl von der
wässerigen Flüssigseit vollkommen getrennt hat. Die Menge
des nicht gebundenen Öles darf nach dem Erkalten nicht
mehr als 1 ccm und nicht weniger als 0,2 ccm betragen,
was einem Gehalte von 80 bis 96 Volumprozent Eugenol,
einschließlich Azeteugenol, entspricht.

Oleum Chenopodii anthelminthici — Wurmsamenöl

Gehalt annähernd 60 Prozent Askaridol.

Das ätherische Di ber Samen von Chenopodium ambrosioides Linné, var. anthelminthicum Gray.

Wurmsamenöl ist eine farblose ober gelbliche, optisch aktive $(a_{\rm D}^{20^{\circ}}=-4^{\circ}$ bis $-9^{\circ})$ Flüssgeit von widerlichem, stark durchstringendem Geruch und bitterlich brennendem Geschmacke.

Dichte 0,958 bis 0,985.

Erhitzt man in einem Probierrohr 1 ccm Wurmfamenöl (keine größere Menge verwenden!) über freier Flamme etwa 1 Minute lang zum Sieden, so färbt sich bei einem Askaridolzgehalte des Öles von annähernd 60 Prozent die Flüssigkeit unter stürmischem Aufsieden tiefdunkelgelb.

1 ccm Wurmsamenöl muß sich in 1 ccm einer Mischung von 4 ccm absolutem Alfohol und 1 ccm Wasser flar lösen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,5 g. Größte Tagesgabe 1,0 g.

Oleum Cinnamomi — Simtöl

Gehalt 66 bis 76 Volumprozent Zimtalbehyd.

Das ätherische Dl ber Rinde von Cinnamomum ceylanicum Nees.

Simtöl ist eine hellgelbe, schwach links drehende ($a_{\rm D}^{20}$ ° = bis -1°) Flüssigkeit von würzigem Geruche, würzig süßem und zugleich brennendem Geschmacke.

Dichte 1,018 bis 1,035.

1 ccm Simtöl muß sich in 3 ccm 70prozentigem Alkohol lösen.

Schüttelt man 5 ccm Zimtöl mit 5 ccm Wasser, das mit 1 Tropfen verdännter Salzsäure versetzt ist, fräftig durch, so darf die wässerige Flüssigkeit durch 3 Tropfen Natriumsulsidlösung nicht dunkel gefärbt werden (Blei, Kupfer).

Gehaltsbestimmung. 5 ccm Zimtöl werden im Kassiatölbehen mit 5 ccm frisch hergestellter, siltrierter Natriumbisulsitlösung versetzt und im siedenden Wasserbad unter häusigem, kräftigem Umsehütteln erwärmt, bis die zunächst entstehende Ausscheidung wieder gelöst ist. Darauf fügt man allmählich weitere Mengen von je 5 ccm Natriumbisulsitlösung hinzu und verfährt jedesmal in der beschriebenen Weise, bis ein weiterer Zusatz der Natriumbisulsitlösung keine Ausscheidung mehr hervorruft. Durch abermaligen Zusatz von Natriumbisulsitlösung treibt man dann das nicht gebundene, vollkommen klare Sl in den Hals des Kölbehens; die Menge des Sles darf nach dem Abkühlen nicht mehr als 1,7 eem und nicht weniger als 1,2 eem betragen, was einem Gehalte von 66 bis 76 Volumprozent Zimtaldehyd entspricht.

Oleum Citri — Zitronenöl

Das aus den frischen Schalen der Früchte von Citrus medica Linné gepreßte Öl.

Sitronenöl ist eine hellgelbe, optisch aktive ($\alpha_{\rm D}^{20\circ}=+55^\circ$ bis $+65^\circ$) Flüssigeit von reinem Zitronengeruch und mildem, würzigem, hinterher etwas bitterem Geschmacke.

Dichte 0,852 bis 0,856.

1 ccm Zitronenöl muß sich in 12 ccm 90 prozentigem Alkohol klar ober bis auf wenige Flocken lösen (fettes Öl, Paraffin).

In ein völlig trockenes Probierrohr gibt man 1 ccm Zitronenöl, verschließt das Rohr locker mit einem Wattebausche, der einen kleinen Fuchsinkristall umschließt, und erhigt das Olüber kleiner Flamme zum Sieden. Die sich entwickelnden Dämpse dürsen die Stelle der Watte, an der sich der Fuchsinkristall befindet, nicht rot färben (Weingeist).

Schüttelt man 5 ccm Zitronenöl mit 5 ccm Wasser, das mit 1 Tropsen verdünnter Salzsäure versetzt ist, frästig durch, so darf die wässerige Flüssigkeit durch 3 Tropsen Natriumsulsidösung nicht dunkel gefärdt werden (Blei, Kupfer).

Oleum Citronellae — Sitronellöl Oleum Melissae indicum

Gehalt mindestens 80 Prozent Gesamt-Geraniol (C_{10} H_{18} O, Mol.-Gew. 154,1).

Das ätherische Dl des Krautes von Cymbopogon Winterianus Jowitt.

Sitronellöl ist eine gelbliche, optisch aktive ($\alpha_{\rm D}^{20\,\circ}=-3,5^\circ$ bis $+1,7^\circ$) Flüsseit von an Melissen und Sitronenöl erinnerndem Geruch und aromatischem, brennendem Geschmacke. Dichte 0,880 bis 0,896.

1 ccm Zitronellöl muß sich in 2 ccm einer Mischung von 4 Teilen absolutem Alkohol und 1 Teil Wasser klar lösen. Nach weiterem Zusatz von 8 ccm dieser Mischung darf die

Lösung höchstens opalisierend getrübt werden.

Schüttelt man 5 ccm Zitronellöl mit 5 ccm Wasser, das mit 1 Tropfen verdünnter Salzsäure versetzt ist, kräftig durch, so darf die wässerige Flüssigkeit durch 3 Tropfen Natriumsulsidlösung nicht dunkel gefärbt werden (Kupfer).

Gehaltsbestimmung. 5 g Zitronellöl werden mit 5 g Essigsäureanhydrid nach Zusatz von 1 g wasserfreiem Natriumazetat in einem Azetylierungsköldschen 2 Stunden lang im Sieden erhalten. Nach dem Erkalten werden 20 ccm Wasserhinzugefügt, und das Gemisch wird unter wiederholtem, krästigem Umschütteln eine Viertelstunde lang auf dem Wasserdad erwärmt. Darauf wird in einem Scheidetrichter das DI. von der wässerigen Flüssigkeit getrennt, mit Wasser gewaschen, bis dieses Lacknuspapier nicht mehr rötet, mit 1,5 g gestrocknetem Natriumsulfat entwässert und filtriert. Etwa 1,5 g dieses azetylierten Öles werden genau gewogen, mit 3 ccm

Weingeist und 2 Tropfen Phenolphthaleinlösung und tropfenweise mit weingeistiger \(^1/2\)-Normal-Ralilauge versetzt, bis eine bleibende Rötung eintritt. Darauf wird die Mischung mit 20 ccm weingeistiger \(^1/2\)-Normal-Ralilauge am Rückslußfühler 1 Stunde lang auf dem Wasserbad erhitzt und nach dem Erkalten und nach Zusatz von 1 ccm Phenolphthaleinlösung mit \(^1/2\)-Normal-Salzsäure bis zum Verschwinden der Rotfärbung titriert. Hür je 1,5 g des azethlierten Dles müssen hierbei mindestens 12,8 ccm weingeistige \(^1/2\)-Normal-Ralilauge verbraucht werden, so daß zum Zurücktitrieren höchstens 7,2 ccm \(^1/2\)-Normal-Salzsäure ersorderlich sind, was einem Mindestgehalte von 80 Prozent Gesamt-Geraniol entspricht.

Oleum Eucalypti — Eutalyptusöl

Das ätherische Öl der Blätter von Eucalyptus globulus Labillardière.

Eukalyptusöl ist eine farblose oder gelbliche, bisweilen auch blaßgrünliche, optisch aktive ($\alpha_{\rm D}^{20\circ}=+0.1^{\circ}$ bis $+15^{\circ}$) Flüssige keit von kampferähnlichem Geruch und eigentümlichem, kühlendem Geschmacke.

Dichte 0,905 bis 0,925.

Schüttelt man 1 ccm Eukalyptusöl mit 1 ccm konzentrierter Phosphorfäure kräftig durch, so muß das Gemisch innerhalb einer halben Stunde eine halbseste oder seste Kristallmasse bilden.

Bei der Destillation müssen mindestens 50 Prozent des Oles zwischen 170° und 185° übergehen.

Löst man 1 ccm Eufalyptusöl in 2 ccm Petroläther und versetzt diese Lösung mit 1 ccm kalt gesättigter Natrium-nitritlösung und unter häusigem Umschütteln tropfenweise mit 1 ccm Essigsäure, so darf die Petrolätherschicht höchsteus getrübt werden, nicht aber flockig vereinigte Kristalle abscheiden oder zu einer Kristallmasse erstarren (Phellandren).

1 ccm Eufalyptusöl muß sich in 3 ccm 70prozentigem Alfohol flar tösen.

In ein völlig trockenes Probierrohr gibt man 1 ccm Enkalyptusöl, verschließt das Rohr locker mit einem Wattebausche, der einen kleinen Fuchsinkristall umschließt, und erhitzt das Di über kleiner Flamme zum Sieden. Die sich entwickelnden Dämpfe dürfen die Stelle der Watte, an der sich der Fuchsinkristall besindet, nicht rot färben (Weingeist).

Oleum Foeniculi — Fenchelöl

Das ätherische Öl der Spaltfrüchte von Foeniculum vulgare Miller.

Fenchelöl ist eine farblose ober schwach gelbliche, optisch aktive ($\alpha_{\scriptscriptstyle D}^{\scriptscriptstyle 20}{}^{\circ}=+11^{\circ}$ bis $+24^{\circ}$) Flüssigkeit von stark würzigem Geruch und anfangs süßem, hinterher bitterem, kampferartigem Geschmacke.

Dichte 0,960 bis 0,970.

Erstarrungspunkt nicht unter $+5^{\circ}$.

1 cem Fenchelöl muß sich in 0,5 cem 90prozentigem Alkohol klar lösen.

In ein völlig trockenes Probierrohr gibt man 1 ccm Fenchelöl, verschließt das Rohr locker mit einem Wattebausche, der einen kleinen Fuchfinkristall umschließt, und erhigt das Sl über kleiner Flamme zum Sieden. Die sich entwickelnden Dämpfe dürfen die Stelle der Watte, an der sich der Fuchsinkristall befindet, nicht rot färben (Weingeist).

Oleum Juniperi — Wacholderöl

Das ätherische Öl der Beeren von Juniperus communis Linné.

Wacholderöl ist eine farblose, blaßgelbliche oder blaßgrünsliche, leicht bewegliche, optisch aktive ($a_{\rm D}^{\rm 200}=-1^{\circ}$ bis -15°) Flüssigkeit von eigenartigem Geruch und brennendem, etwas bitterlichem Geschmacke, die mit Wasser angesenchtetes Lacksmuspapier nicht rötet.

Dichte 0,856 bis 0,876.

Wacholderöl darf nicht ranzig riechen.

Oleum Lavandulae — Lavendelöl

Gehalt an Estern mindestens 33.4 Prozent, berechnet auf Linalylazetat ($CH_3 \cdot CO_2C_{10}H_{17}$, Mol. Gew. 196.2).

Das ätherische Dl der Blüten von Lavandula spica Linné. Lavendelöl ist eine farblose oder schwach gelbliche, optisch aftive ($a_{\rm D}^{20}$ ° = - 3° bis - 9°) bewegliche Flüssigkeit von eigenartigem Geruch und stark würzigem, schwach bitterem Geschmacke.

Dichte 0,877 bis 0,890.

1 ccm Lavendelöl muß sich in 3 ccm 70prozentigem Alkohol zu einer klaven, bisweilen opalisierenden Flüssigkeit lösen. Lavendelöl darf mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier nicht röten.

Gehaltsbestimmung. Etwa 1 g Lavendelöl wird in einem Kölbchen auß Jenaer Glaß genau gewogen und mit 10 ccm weingeistiger $^{1}/_{2^{2}}$ Normal-Kalilauge am Kückslußtühler eine halbe Stunde lang unter mehrsachem Umschwenken auf dem Wasserbad erhist. Nach dem Erkalten wird nach Zusatz von 1 ccm Phenolphthaleinlösung mit $^{1}/_{2^{2}}$ Normal-Salzsäure bis zum Verschwinden der Rotsärdung titriert. Hür je 1 g Lavendelöl müssen hierbei mindestenß $^{3}/_{4}$ ccm weingeistige $^{1}/_{2^{2}}$ Normal-Kalilauge verbraucht werden, so daß höchstenß $^{6}/_{6}$ ccm $^{1}/_{2^{2}}$ Normal-Salzsäure zum Zurücktitrieren ersorderlich sind, was einem Mindestgehalte von $^{3}/_{4}$ Prozent Estern, berechnet auf Linalylazetat, entspricht (1 ccm $^{1}/_{2^{2}}$ Normal-Kalilauge $= ^{0}/_{4}$ 981 g Linalylazetat, Phenolphthalein als Indisator).

Gibt man hierauf zu der titrierten Flüssigkeit weitere 5 ccm weingeistige $^1/_2$ -Normal-Ralilauge und erhigt noch 1 Stunde lang auf dem Wasserbade, so müssen nach dem Erkalten bis zum Verschwinden der Rotsärbung 5 ccm $^1/_2$ -Normal-Salzsäure verbraucht werden (Phthalsäurediäthylester).

Oleum Menthae piperitae — Pfefferminzöl

Gehalt minbestens 50,2 Prozent Gesamt-Menthol.

Das ätherische Öl der Blätter und blühenden Zweigspitzen des von *Linné* Mentha piperita genannten Bastardes zwischen Mentha viridis *Linné* und Mentha aquatica *Linné*.

Pfefferminzöl ist eine farblose oder blaßgelbliche, optisch aktive ($a_p^{20} = -20^\circ$ bis -34°) Flüssteit von erfrischendem

Pfefferminzgeruch und brennendem, kampferartigem, hinterher anhaltend kühlendem, jedoch nicht bitterem Geschmacke.

Dichte 0,895 bis 0,915.

1 ccm Pfefferminzöl muß sich in 5 ccm 70 prozentigem Alkohol klar lösen. Nach weiterem Zusatz dieses Alkohols darf die Lösung höchstens opalisierend getrübt werden.

Gehaltsbestimmung. 5 g Pfefferminzöl werden mit 5 g Essiafäureanhydrid nach Zusat von 1 g wasserfreiem Natriumazetat im Azetylierungskölbehen 1 Stunde lang im Sieden erhalten. Nach dem Erfalten werden 20 ccm Wasser hinzugefügt, und das Gemisch wird unter wiederholtem, fräftigem Umschütteln eine Viertelstunde lang auf dem Wasserbad erwärmt. Darauf wird in einem Scheibetrichter das Öl von der wäfferigen Klüssiakeit getrennt, mit Wasser gewaschen, bis dieses Lackmuspapier nicht mehr rötet, mit 1,5 g getrocknetem Natrium. fulfat entwässert und filtriert. Etwa 1,5 g dieses azetylierten Öles werben genau gewogen, mit 3 ccm Weingeist und 2 Tropfen Phenolphthaleinlösung und tropfenweise mit weinacistiger 1/2 Mormal Kalilauge versett, bis eine bleibende Rötung eintritt. Darauf wird die Mischung mit 20 ccm weingeiftiger 1/2-Normal-Kalilauge am Rückflußkühler 1 Stunde lang auf dem Wasserbad erhitzt und nach dem Erkalten und nach Zusat von 1 ccm Phenolphthaleinlösung mit 1/2-Normal-Salzfäure bis zum Berschwinden der Rotfärbung titriert. Für je 1,5 g bes azethlierten Oles müffen hierbei mindestens 8,5 ccm weingeistige 1/2-Normal-Kalilauge verbraucht werden, so daß zum Zurücktitrieren höchstens 11,5 ccm 1/2-Mormal-Salzfäure erforderlich sind, was einem Mindestgehalte von 50,2 Prozent Gesamt-Menthol entspricht, das sich aus freiem und aus Mentholester gebildetem Menthole zusammensetzt.

Oleum Myristicae aethereum Atherisches Muskatöl

Oleum Macidis

Das ätherische Öl bes Samens oder des Samenmantels von Myristica fragrans Houttuyn.

Atherisches Mustatöl ift eine farblose oder schwach gelbliche, bewegliche, optisch aktive ($\alpha_{\rm D}^{20\,\circ}=+\,7\,^{\circ}$ bis $+\,3\,0\,^{\circ}$) Flüssigeteit von anfangs mildem, hinterher scharf würzigem Geschmacke.

Dichte 0,860 bis 0,925.

1 ccm ätherisches Muskatöl muß sich in 3 ccm 90prozentigem Alkohol klar lösen.

Oleum Rosae — Rosenöl

Das ätherische Öl der frischen Kronblätter verschiedener Rosenarten.

Rosenöl ist eine blaßgelbliche, optisch aktive ($a_{\rm D}^{25\,\circ}=-1^{\circ}$ bis -4°) Flüssigkeit von eigenartigem Geruch und scharfem Geschmacke.

Dichte bei 30° 0,848 bis 0,862.

Bei Temperaturen unter 24° scheiden sich aus dem Rosenöle Kriställehen ab, die schließlich die gesamte Flüssigkeit zum Erstauren bringen und bei höherer Temperatur wieder schmelzen.

Oleum Rosmarini — Rosmarinöl

Das ätherische Öl der Blätter von Rosmarinus officinalis Linné.

Rosmarinöl ist eine farblose ober schwach gelbliche, optisch aktive (α_D^{20} ° = -5° bis + 12°) Flüssigkeit von kampferartigem

Geruch und würzig bitterem, fühlendem Geschmacke.

Dichte 0,895 bis 0,915.

2 ccm Rosmarinöl müssen sich in 0,5 ccm 90prozentigem Alsohol klar lösen.

Oleum Santali — Sandelöl

Gehalt mindestens 90,3 Prozent Gesantz-Santalol (a. und B. Santalol C₁₅ H₂₃ O H, Mol. Gew. 220,2).

Das aus dem Holze des Stammes und der Wurzeln von Santalum album Linné durch Destillation gewonnene Dl.

Sandelöl ist eine ziemlich dicke, farblose bis blaßgelbe, optisch aktive ($\alpha_{\rm D}^{20\,\circ}=-16^\circ$ bis -21°) Flüssigkeit von eigenartig würzigem Geruch und unangenehm krahendem, bitterem Geschmacke.

Dichte 0,968 bis 0,980.

Bei der Destillation darf Sandelöl nicht unter 275° übergehen.

1 ccm Sandelöl muß sich bei 20° in 5 bis 7 ccm 70prozentigem Alkohol klar lösen. Diese Lösung muß auch nach weiterem Zusatz dieses Alkohols klar bleiben (fremde Öle).

(Sehaltsbestimmung. 5 g Sandelöl werden mit 5 g Essigsäureanhydrid nach Zusat von 1 g wasserseiem Natriumazetat im Azetylierungskölden 1 Stunde lang im Sieden ershalten. Nach dem Erkalten werden 20 com Wasser hinzugefügt; das Gemisch wird unter wiederholtem, frästigem Umschütteln eine Viertelstunde lang auf dem Wasserbad erwärmt. Darauf wird in einem Scheidetrichter das Öl von der wässerigen Flüssigkeit getrennt, mit Wasser gewaschen, dis dieses Lacknuspapier nicht mehr rötet, mit 1,5 g getrocknetem Natriumsulsfat

entwäffert und filtriert. Etwa 1,5 g dieses azetylierten Öles werden genau gewogen, mit 3 ccm Weingeist und 2 Tropfen Phenolphthaleinlösung und tropfenweise mit weingeistiger $^{1}/_{2}$ -Normal-Ralilauge versetzt, dis eine bleibende Rötung eintritt. Darauf wird die Mischung mit 20 ccm weingeistiger $^{1}/_{2}$ -Normal-Ralilauge am Rückslußtühler 1 Stunde lang auf dem Wasserbad erhitzt und nach dem Erkalten und nach Zusat von 1 ccm Phenolphthaleinlösung mit $^{1}/_{2}$ -Normal-Salzsäure dis zum Verschwinden der Rotsärbung titriert. Für je 1,5 g des azetylierten Öles müssen hierdei mindestens 10,5 ccm weingeistige $^{1}/_{2}$ -Normal-Ralilauge verdraucht werden, so daß zum Zurücktitrieren 9,5 ccm $^{1}/_{2}$ -Normal-Salzsäure ersorderlich sind, was einem Mindestgehalte von 90,3 Prozent Gesant-Santalol entspricht.

Oleum Sinapis — Senföl Synthetisches Allylsenföl

Gehalt mindestens 97 Prozent Allylsenföl ($C_3H_5 \cdot NCS$, Mol. Gew. 99,12).

Senföl ist eine stark lichtbrechende, optisch inaktive, farblose oder gelbliche, bei längerem Aufbewahren sich gelb färbende Flüssigkeit. Es besitzt einen scharfen, zu Tränen reizenden Geruch.

Dichte 1,015 bis 1,020.

Senföl muß bereits mit dem halben Raumteil 90prozentigem Alkohol eine klare Lösung geben.

Gehaltsbestimmung. Etwa 1 g Senföl wird in einem Meßkölbchen von 50 com Juhalt genau gewogen und das Kölbchen mit Weingeist bis zur Marke aufgefüllt. Sodann werden 5 com dieser weingeistigen Lösung in einem Meßkölbchen von 100 cem Inhalt mit 10 cem Ammoniakslüssikeit und 50 cem ½10°Normal-Silbernitratlösung gemischt. Dem Kölbehen wird ein kleiner Trichter aufgesetzt und die Mischung 1 Stunde lang auf dem Wasserbad erhitzt. Nach dem Abkühlen und Auffüllen mit Wasser auf 100 cem werden 50 cem des klaren Filtrats nach Zusatz von 6 cem Salpetersäure und 5 cem Ferriammoniumsulsatlösung mit¹/10°Normal-Ammoniumrhodanidlösung bis zum Farbumschlage titriert. Für je 0,05 g Senföl nüssen hierbei mindestens 9,8 cem ¹/10°Normal-Silbernitratlösung verdraucht werden, so daß zum Zurücktitrieren höchstens 15,2 cem ¹/10°Normal-Ammoniumrhodanidlösung ersvederlich sind, was einem Mindestgehalte von 97 Prozent Allhylsenföl entspricht (1 cem ¹/10°Normal-Silbernitratlösung = 0,004956 g Allhylsenföl, Ferriammoniumsulsat als Insbikator).

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Oleum Terebinthinae — Terpentinöl

Das ätherische Öl der Terpentine verschiedener Pinus-Arten.

Terpentinöl ist eine farblose oder schwach gelbliche, leicht bewegliche Flüssigkeit von eigenartigem Geruch und scharsem, frahendem Geschmacke. Es ist optisch aktiv, je nach Herkunst rechts- oder linksdrehend ($\alpha_{\rm D}^{20\circ}=+15^\circ$ bis -40°).

Dichte 0,855 bis 0,872.

Werden 50 ccm Terpentinöl destilliert, so müssen zwischen 155° und 165° mindestens 40 ccm übergehen. Unterhalb 150° bürsen bei der Destillation keine Anteile übergehen.

1 ccm Terpentinöl muß sich in 12 ccm 90prozentigem Alkohol klar lösen (Mineralöle, fremde Kohlenwasserstoffe). Übergießt man ein erbsengroßes Stück Kaliumhydrogyd in einem Probierrohr mit 3 ccm frisch destilliertem Terpentinöl, so darf nach 4 Stunden weder das Kaliumhydrogyd noch die Flüssigigkeit gelbbraun oder braun gefärbt sein (Kienöle).

Wird 1 g Terpentinöl 2 Stunden lang in einer flachen Porzellanschale auf dem Wasserbad erhitzt, so darf der Rückstand höchstens 0,03 g betragen (Terpentin, Mineralöle,

Ropalöle).

Oleum Terebinthinae rectificatum Gereinigtes Terpentinöl

Terpentinöl												1	Teil
Raltwaffer .												3	Teile.

Das Terpentinöl wird mit dem auf etwa 50° erwärmten Kalkwasser 10 Minuten lang kräftig durchgeschüttelt, die vom Kalkwasser abgehobene Ölschicht durch ein trockenes Filter siltriert und destilliert. Die von 155° bis 162° übergehenden, klaren Anteile werden gesammelt.

Gereinigtes Terpentinöl ist eine farblose Flüssigkeit von eigenartigem Geruch und scharfem, kratzendem Geschmacke.

Dichte 0,855 bis 0,865.

1 ccm burch Schütteln mit getrocknetem Natriumfulfat von einem etwaigen Wassergehalte befreites gereinigtes Terpentinöl muß sich in 5 ccm Petroläther klar lösen; nach weiterem Zusatz von Petroläther muß die Lösung klar bleiben (verharztes Öl, Kienöle). Übergießt man ein erbsengroßes Stück Kaliumhydroxyd in einem Probierrohr mit 3 ccm gereinigtem Terpentinöl, so darf nach 4 Stunden weder das Kaliumhydrogyd noch die Flüssigkeit gelbbraun oder braun gefärbt sein (Kienöle). Löst man 2,5 g gereinigtes Terpentinöl in 20 ccm absolutem Alfohol, so dürsen nach Zusah von 3 Tropsen Phenolphthaleinlösung höchstens 0,3 ccm $^{1}/_{10}$ -Kormal-Kalilauge dis zur bleibenden Kötung verbraucht werden.

Werden 2 g gereinigtes Terpentinöl 2 Stunden lang in einer flachen Porzellanschale auf dem Wasserbad erhist, so darf der Rückstand höchstens 0,005 g betragen (Terpentin, Mineralöle, Kopalöle).

Oleum Thymi — Thymianöl

Gehalt mindestens 20 Volumprozent Thymol und Karva-frol.

Das ätherische Öl der Blätter und Blüten von Thymus vulgaris Linné.

Thymianöl ist eine farblose, gelbliche ober schwach rötliche Flüssigfeit von stark würzigem Geruch und Geschmacke.

Dichte mindestens 0,895.

1 cem Thymianöl muß sich in 3 cem einer Mischung von 4 cem absolutem Alkohol und 1 cem Wasser klar lösen.

Gehaltsbestimmung. 5 cem Thymianöl werden im Kassiatölbehen mit 50 cem einer Mischung von 35 cem Natronlauge und 70 cem Wasser frästig geschüttelt. Vringt man das nicht gebundene Öl durch Nachfüllen mit der gleichen Mischung in den Hals des Kölbehens und läßt so lauge stehen, dis sich das Öl von der wässerigen Flüssigkeit voll-

kommen getrennt hat, so darf die Ölschicht höchstens 4 ccm betragen, was einem Mindestgehalte von 20 Volumprozent Thymol und Karvakrol entspricht.

Oleum Valerianae — Baldrianöl

Das ätherische Öl der Burzeln von Valeriana officinalis Linné, var. angustifolia Miquel.

Baldrianöl ist eine gelbliche bis bräunliche, ziemlich bewegliche, optisch aktive ($a_{\rm D}^{20^{\circ}}=-20^{\circ}$ bis -35°) Flüssigkeit von nicht unangenehment, baldrianartigem Geruch und bitterem Geschmacke.

Dichte 0,955 bis 0,999.

Säurezahl nicht über 19,6. Esterzahl 92,6 bis 137,5.

1 ccm Baldrianöl muß sich in 2,5 ccm einer Mischung von 4 ccm absolutem Alkohol und 1 ccm Wasser klar lösen ober darf nur Opaleszenz zeigen.

Sur Bestimmung der Säurezahl wird eine Lösung von 1 g Baldrianöl in 10 ccm Weingeist mit einigen Tropfen Phenolphthaleinlösung und mit weingeistiger ½-Normal-Ralilauge bis zur Kötung versett; hierzu dürsen höchstens 0,7 ccm verbraucht werden.

Sur Bestimmung der Ssterzahl wird die Mischung mit weiteren 20 ccm weingeistiger $^1/_2$ -Normal-Ralilauge 1 Stunde lang am Rückslußtühler auf dem Wasserbad erhilt und nach dem Erkalten nach Zusah von 1 ccm Phenolphthaleinlösung mit $^1/_2$ -Normal-Salzsäure bis zum Verschwinden der Rotfärbung titriert. Hierzu dürsen nicht mehr als 16,7 ccm und nicht weniger als 15,1 ccm $^1/_2$ -Normal-Salzsäure verbraucht werden.

Olea medicata — Arzneiliche Sle

Arzneiliche Öle sind Zubereitungen, die Arzneistoffe in fetten Ölen gelöst enthalten. Sie werden durch Mischen, Lösen oder Ausziehen hergestellt.

Oleum camphoratum — Kampferöl

Wehalt 10 Prozent Kampfer.1 TeilRampfer1 TeilOlivenöl9 Teile.

Der Kampfer und das Olivenöl werden in einer verschlossenen Flasche unter wiederholtem Umschütteln erwärmt, bis der Kampfer gelöst ist. Die Lösung wird filtriert.

Kampferöl ist gelb und riecht nach Kampfer.

Kampferöl muß bei 2stündigem Erhitzen in einer flachen Porzellanschale auf dem Wasserbad annähernd den zehnten Teil seines Gewichts verlieren.

Oleum camphoratum forte — Starkes Kampferöl

Wehalt 20 Prozent Kampfer.

\$ 500 SERVE SERVE CONTRACTOR SERVER S

Kampfer 1 Teil Olivenöl 4 Teile.

Der Kampfer und das Olivenöl werden in einer versschlossenen Flasche unter wiederholtem Umschütteln erwärmt, bis der Kampfer gelöst ist. Die Lösung wird filtriert.

Starkes Kampferöl ist gelb und riecht stark nach Kampfer. Starkes Kampferöl muß bei Istündigem Erhigen in einer flachen Porzellanschale auf dem Wasserbad annähernd den fünften Teil seines Gewichts verlieren.

Oleum Chloroformii — Chloroformöl

Chloroform										٠	٠		1	Te	il
Erdnußöl													1	Te	il
werden gemischt.															

Chloroformöl ist klar, hellgelb und riecht nach Chloroform. Bei halbstündigem Erhigen in einer flachen Porzellansschale auf dem Wasserbade muß es die Hälfte seines Gewichts verlieren.

Oleum Hyoscyami — Bilsenkrautöl

Grob gepulverte Bilsenfrautblätter	100 Teile
Beingeist	75 Trile
Ummoniakslässigkeit	3 Teile
Erdnußöl	1000 Teile.

Die Bilsenkrautblätter werden mit der Mischung von Weingeist und Ammoniakslüssigkeit durchseuchtet und in einer gut bedeckten Schale 12 Stunden lang stehenge-lassen; alsdann wird das Erdnußöl hinzugesest und die Mischung unter wiederholtem Umrühren auf dem Wasserbade dis zur Verslüchtigung des Weingeistes und der Ammoniaksküssigkeit erwärmt. Darauf wird das Öl absgepreßt und nach einiger Zeit filtriert.

Vilsenkrautöl ist braungrün und riecht eigenartig nach Bilsenkraut.

Opium — Opium

Gehalt des bei 60° getrockneten Opiums mindestens 12 Prozent Morphin $(C_{17}H_{19}O_3N, Mol. Gew. 285,2)$.

Der durch Anschneiden der unreisen Früchte von Papaver somniserum *Linné* gewonnene, an der Luft eingetrocknete Milchsaft.

Opium kommt in Form verschieden großer, rundlicher, mehr oder weniger abgeplatteter, in Mohnblätter gehüllter, meist mit den Früchten einer Rumex-Art bestreuter Stücke in den Handel. Die zuweilen mit helleren Körnern durchssehten Stücke sind innen dunkelbraun und in frischem Justand weich und zähe; mit der Zeit werden sie durch Austrocknen hart und spröde und brechen dann uneben.

Opium riecht eigenartig, betäubend und schmeckt stark bitter und etwas scharf.

Opium läßt neben strukturlosen Massen geringe Mengen von Bruchstücken der Mohnblätter und der Spidermis der Mohnfrüchte erkennen, die auß fünf- bis sechseckigen Zellen mit stark verbickten Wänden besteht und hin und wieder Spaltöffnungen zeigt.

Zur Herstellung des Pulvers sind die Opiumstücke von den Rumex-Früchten und den derben Blattrippen zu befreien, zu zerschneiden und bei einer 60° nicht übersteigenden Temperatur zu trocknen.

Gehaltsbestimmung. Man reibt 3,5 g mittelsein gepulvertes Opium mit 3,5 cem Wasser an, spült das Gemisch mit Wasser in ein Kölbehen und bringt es durch weiteren Wasserzusat auf das Gewicht von 31,5 g. Das Gemisch läßt man unter häusigem Umschütteln 1 Stunde lang stehen, siltriert es durch ein trockenes Faltensilter von 8 cm Durchmesser, seht zu 21 g des Filtrats (= 2,44 g Opium) unter Vermeidung starken Schüttelns 1 cem einer Mischung von 17 g Ammoniakslüssseit und 83 g Wasser und siltriert sofort durch ein trockenes Faltensilter von 8 cm Durchmesser

in ein Kölbehen. 18 g des Kiltrats (= 2 g Opium) verset man unter Umschwenken mit 5 ccm Essigäther und noch 2,5 cem der Mischung von 17 g Ammoniakslüssigkeit und 83 g Waffer. Alsbann verschließt man das Kölbchen, schüttelt ben Inhalt 10 Minuten lang, fügt hierauf noch 10 ccm Essigäther hinzu und läßt unter zeitweiligem, leichtem Umschwenken eine Viertelstunde lang stehen. Nun bringt man zuerst die Essigätherschicht möglichst vollständig auf ein glattes Kilter von 7 cm Durchmesser, gibt zu der im Kölbehen zurückgebliebenen wässerigen Flüssigkeit nochmals 5 com Essigäther, bewegt die Mischung einige Augenblicke lang und bringt zunächst wieder die Effigätherschicht auf das Filter. Nach dem Ablaufen der ätherischen Klüssigkeit läßt man das Filter lufttrocken werden, gießt dann die mässerige Lösung, ohne auf die an den Wänden des Kölbehens haftenden Kristalle Rücksicht zu nehmen, auf das Kilter und spült dieses sowie das Kölbchen breimal mit je 2,5 ccm mit Ather gesättigtem Wasser nach. Nachdem das Kölbehen aut ausgelaufen und das Kilter vollständig abgetropft ist, trocknet man beide bei 100°, löst bann die Morphinkristalle in 10 ccm 1/102 Normal-Salzfäure, gießt die Lösung in ein Kölbchen, wäscht Filter, Kölbchen und Stöpfel forgfältig mit Wasser nach und verdünnt die Lösung schließlich auf etwa 50 ccm. Nach Jusat von 2 Tropfen Methylrotlöfung titriert man mit 1/10-Normal-Kalilauge bis zum Karbumschlage. Hierzu dürfen höchstens 1,6 ccm ¹/10° Normal-Ralilauge verbraucht werden, so daß mindestens 8,4 ccm 1/10-Normal-Salzsäure zur Sättigung bes vorhandenen Morphins erforderlich find, was einem Mindestgehalte von 12 Prozent Morphin entspricht (1 ccm 1/10-Normal-Salzfäure = 0,02852 g Morphin, Methylrot als Indikator). Werden 5 ccm der titrierten Flüssigkeit zu der Lösung eines Körnchens Kaliumserrichanid in 10 ccm Wasser, die mit 1 Tropsen Eisenchloridlösung und einigen Tropsen Salzsäure versetzt ist, gegeben, so muß die braunrote Farbe der Lösung in Blau umschlagen.

Opium barf nur zur Herstellung von Extractum Opii, Opium concentratum, Opium pulveratum, Tinctura Opii crocata und Tinctura Opii simplex verwendet werden. Wird Opium als Bestandteil einer Arznei verordnet, so ist Opiumpulver zu verwenden.

Vorsichtig aufzubewahren.

Opium concentratum — Opiumkonzentrat

Die mit Morphinhydrochlorid auf einen Gehalt von 48 bis 50 Prozent Morphin eingestellten salzsauren Gesamt-Alkaloide des Opiums.

Getrocknetes Opium 100 g
Ummoniakslässigkeit 30 ccm
Natronlauge 40 ccm
Natriumbikarbonat 40 g
Normal-Salzfäure)
Getrocknetes Natriumfulfat
Natriumazetat
Ülther
Chloroform
Phenol
Weingeist
Waffer
Seefand

Das getrocknete Opium wird unter Beachtung bes bei Opium Gesagten in ein mittelseines Pulver verwandelt, mit 100 g Secsand verrieben und mit 400 ccm Wasser 1 Stunde lang auf dem Wasserbad erwärmt. Das erkaltete Gemisch wird durch ein Leinentuch geseiht, der Rückstand mit der Hand außgepreßt, mit wenig Wasser angerührt und wiederum außgepreßt. Darauf zieht man den Rückstand in derselben Weise nochmals mit 200 ccm Wasser aus, preßt ihn aus und wäscht ihn mit Wasser nach bis zu einem Gesantgewichte des Ablaufs von etwa 1000 g (Lösung A).

Der Preßrückstand wird in berselben Weise, wie eben beschrieben, nacheinander mit einer Mischung von 15 ccm Normal-Salzsäure und 200 ccm Wasser sowie von 10 ccm Normal-Salzsäure und 200 ccm Wasser je 1 Stunde lang auf dem Wasserbad ausgezogen. Nach dem Erkalten wird durchgeseiht, der Nückstand mit der Hand ausgepreßt und mit Wasser nachgewaschen, bis das Gesamtgewicht des Abslaufs etwa 500 g beträgt (Lösung B).

Lösung A wird mit der Hälfte des Weißen eines Hühnerseis geschüttelt, auf dem Wasserbad unter häusigem Umsschwenken erhitzt, dis das Eiweiß ausgeslockt ist, und nach dem Erkalten filtriert. Das Filtrat wird in einer starkwandigen Flasche von etwa 1500 cem Inhalt mit Ather gesättigt, indem es mit 80 cem Ather kräftig durchgeschüttelt wird. Nach Zusatz der Ammoniafslüssigieit schüttelt man noch eine Viertelstunde lang kräftig durch, wobei ein allmählich fristallinisch werdender Niederschlag entsteht. Nach 12- bis 24-stündigem Stehen wird der Alkalvidniederschlag (1) gesammelt.

Das Filtrat wird mit 500 ccm Üther in einem Scheidetrichter ausgeschüttelt. Nach längerem Absehen wird die ätlierische Lösung möglichst vollständig von der wässerigen Schicht actremet und zur Beseitigung von vorhandenem Schleime mit so viel getrocknetem Natriumfulfat versett, daß sich die Atherlösung aut abgießen läßt. Die Ausschüttelung wird in derselben Weise mit 500 ccm Ather wiederholt und der Ather durch Destillation wiedergewonnen. Es verbleibt ein Alfalvidrückstand (2).

Die vom Ather getrennte wässerige Lösung gibt man in eine Dorzellanschale und erhitzt sie nach Zusatz der Natronlauge unter häufigem Umrühren auf dem Wafferbade, bis sie kaum noch nach Ammoniak riecht (3).

Lösung B wird in derselben Weise wie Lösung A mit Hühnereiweiß geklärt, filtriert und mit so viel kalt gefättigter Natriumazetatlösung versetzt, bis kein Niederschlag mehr entsteht. Nach 12- bis 24 stündigem Stehen wird der Alfalvid,

niederschlag (4) gefammelt.

Das Filtrat (5) und die Löfung (3) werden in einen Scheidetrichter gegeben, mit dem Natriumbikarbonat verfetzt und mit 1/10 Raumteil einer Lösung von 1 Teil Phenol in 4 Teilen Chloroform 10 Minuten lang fräftig durchgeschüttelt. Nach 12- bis 24 stündigem Stehen wird die dunkelgefärbte Chloroform-Phenollösung in einen zweiten Scheidetrichter abgelaffen, allmählich unter Umschütteln mit drei Biertel Raumteilen Ather versetzt und nach kräftigem Umschütteln von den ausgeschiedenen Harzbestandteilen durch Filtration Die klare Lösung wird nach Jusatz von weiteren getreunt. drei Viertel Raumteilen Ather mit 30, mit 10 und 10 ccm Normal-Salzfäure, die mit je etwa 50 ccm Wasser verdünnt find, nacheinander ausgeschüttelt. Die in einem Scheidetrichter vereinigten falzsauren Lösungen werden zur Entfernung des Phenols zweimal mit je 50 ccm Ather ausgeschüttelt.

Die von der ätherischen getrennte wässerige Schicht wird unter Umschwenken mit so viel des Alkalvidniederschlags (1) versett, daß sie Kongopapier nicht mehr bläut und Lackmus. papier nur schwach rötet, und sodann auf dem Wasserbade bis zum Verschwinden des Athergeruchs gelinde erwärmt. Der Rest des Alkaloidniederschlags (1), von dem etwa 0,5 g vorläufia zurückgehalten werden, und der Alkaloidniederschlag (4) werden mit dem im Destillationskolben verbliebenen Alkalvidgemische (2) vereinigt und mit etwa 30 ccm Weingeist nach Verschluß des Kolbens durch einen aufgesetzten Trichter auf dem Wasserbad erhitzt. Die entstandene Lösung wird heiß filtriert und das Ungelöste noch zweimal mit ie 20 ccm Weingeist in derselben Weise behandelt, woburch nahezu völlige Lösung erzielt wird. Zu den vereinigten Kiltraten läßt man aus einer Bürette vorsichtig so viel Normal-Salzfäure hinzufließen, daß Kongopapier eben schwach gebläut wird. Durch Zusatz der zurückgehaltenen 0,5 g des Allkalvidniederschlags (1) wird der Säureüberschuß so weit abgesättigt, daß Kongopapier nicht mehr gebläut und Lacknuspapier nur schwach gerötet wird. Darauf vereinigt man die beiden falzsauren Lösungen, erwärmt sie auf dem Wasserbade bei 50° bis 60° bis zum Verschwinden des Weingeistgeruchs und filtriert durch ein mit Wasser angefeuchtetes Falten-Das Kiltrat wird in einer Porzellanschale auf dem Wasserbade bei 50° bis 60° bis auf ein Gewicht von etwa 50 bis 60 g eingeengt; ber beim Erkalten kristallinisch erstarrende Rückstand wird an einem vor Staub geschützten, zugigen Orte stehengelassen, bis er sich zerreiben läßt. Das so erhaltene Pulver wird über gebranntem Ralk im Exsikkator

bis zum gleichbleibenden Gewichte getrocknet und in ihm der Morphingehalt ermittelt.

Bu diesem Zwecke werden in einer mit einem Pistill verfehenen, gewogenen Porzellanschale 1,2 g gebraunter Kalk mit 0,5 ccm Wasser gelöscht. Damit verreibt man 0,6 g Opiumkonzentrat, die vorher in einem kleinen Kölbehen unter aelindem Erwärmen in 5 ccm Wasser gelöst werden, und verdünnt allmählich mit weiteren 20 ccm Wasser, die aubor aum Ausspülen des Kölbchens dienten. Darauf bedeckt man die Porzellanschale mit einem Uhralas, ergänzt nach halbstündigem Stehen das Gewicht des Schaleninhalts auf 31,2 g, mischt gut durch und filtriert durch ein trockenes Kaltenfilter von 7 cm Durchmesser. 25 g des Filtrats (= 0,5 g Opiumkonzentrat) verset man in einem Armeialas von 50 ccm Inhalt mit 2,5 ccm Weingeist und 12,5 ccm Ather, schüttelt um, gibt 0,5 g Ammoniumchlorid hinzu und schüttelt die Mischung 10 Minuten lang kräftig durch. Nach 12- bis 18stundigem Stehen bringt man zunächst die Atherschicht möglichst vollständig auf ein glattes Filter von 6 cm Durchmesser, gibt zu der in dem Arzneiglas zurückgebliebenen wässerigen Flüssigkeit 10 ccm Ather, bewegt die Mischung einige Augenblicke lang und bringt zunächst wiederum die Atherschicht auf das Filter. Nach dem Ablaufen der ätherischen Flüssigkeit läßt man das Filter lufttroden werben, gießt dann die wässerige Flüssigkeit, ohne auf die an den Wänden des Arzneiglases haftenden Kristalle Rücksicht zu nehmen, auf das Filter und spült dieses sowie das Arzneiglas dreimal mit je 5 ccm äthergefättigtem Wasser nach. Nachdem bas Arzneiglas gut ausgelaufen und das Filter vollständig abgetropft ist, trocknet man beide bei 100°, löst dann die Morphinkristalle in 10 ccm \(^1/_{10}\)Normal-Salzsäure, gießt die Lösung in ein Kölbehen, wäscht Filter, Arzneiglas und Stopfen sorgfältig mit Wasser nach und verdünnt die Lösung schließlich auf etwa 50 ccm. Nach Zusat von 2 Tropfen Methylrotlösung titriert man mit \(^1/_{10}\)Normal-Ralilauge bis zum Farbumschlage. Aus der Anzahl der zur Sättigung des Morphins verbrauchten Kubitzentimeter \(^1/_{10}\)-Normal-Salzsäure ergibt sich durch Multiplisation mit 5,704 und Abdition von 3,5 der Morphingehalt in 100 g Opium-fonzentrat.

Durch Zusatz von Morphinhydrochlorid wird das Opiumfonzentrat auf einen Morphingehalt von 50 Prozent gebracht. Zur Verechmung der zur Einstellung von 100 g Opiumfonzentrat erforderlichen Menge Morphinhydrochlorid in Gramm subtrahiert man den bei der Morphindestimmung des uneingestellten Opiumkonzentrats gefundenen Wert von 50 und multipliziert die Differenz mit 3,86.

Opiumkonzentrat ist ein hellbraunes bis schwach rötlichbraunes Pulver, das sich in etwa 15 Teilen Wasser und leicht in Weingeist löst. In Ather und Chlorosorm ist es unlöslich. Die wässerige Lösung ist rotbraun, schmeckt bitter, schäumt stark beim Umschütteln, verändert Kongopapier nicht und rötet Lackmuspapier schwach.

Aus der wässerigen Lösung (1+49) scheidet Natrium-azetatlösung einen flockigen Niederschlag ab.

10 com der wässerigen Lösung (1+49) werden in einem kleinen Scheidetrichter nach Jusat von 0,2 g Natriumbikarbonat mit 10 com einer Lösung von 1 Teil Phenol

in 4 Teilen Chloroform einige Minuten lang geschüttelt. Nach völligem Absetzen läßt man die Chloroform-Phenolissung ab, gibt zu der wässerigen Schicht 10 ccm Äther hinzu und schüttelt kräftig. Nach dem Absetzen dürsen 5 ccm der wässerigen Lösung nach dem Ansäuern mit Salzsäure auf Jusah von 1 Tropsen Eisenchloridlösung keine rote Färbung annehmen (Mekonsäure).

15 ccm der wässerigen Lösung (1+49) werden mit 1 ccm Salpetersäure und 7,0 ccm \(^1/_{10}\) Normal. Silbernitratlösung versetzt, auf dem Wasserbade bis zum Absetzen des gebildeten Niederschlags erwärmt und nach dem Erfalten filtriert. In dem Filtrate muß nach weiterem Zusat von 1 ccm \(^1/_{10}\) Normal. Silbernitratlösung erneut eine Fällung entstehen. Wird die Flüssigkeit auf dem Wasserbade wiederum bis zum Absetzen des gebildeten Niederschlags erwärmt und nach dem Erfalten filtriert, so darf nach erneutem Zusat von \(^1/_{10}\) Normal. Silbernitratlösung feine Trübung mehr entstehen, was einem Gehalte von etwa 8,6 bis 9,7 Prozent Salzsäure entspricht.

0,2 g Opiumkonzentrat dürfen durch Trocknen bei 100° höchstens 0,018 g an Gewicht verlieren und nach dem Ver-

brennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Gehaltsbestimmung. Die Gehaltsbestimmung des einsgestellten Opiumkonzentrats erfolgt in der gleichen Weise, wie vorstehend beschrieben ist. Es dürsen nicht mehr als 2,20 und nicht weniger als 1,85 ccm \(^1/\)_10\(^1\)Normal\(^1\)Ralilange verbraucht werden, so daß mindestens 7,80 und höchstens 8,15 ccm \(^1/\)_10\(^1\)Normal\(^1\)Salilange verbraucht werden, so daß mindestens 7,80 und höchstens 8,15 ccm \(^1/\)_10\(^1\)Normal\(^1\)Salilange verbraucht werden, was unter Berücksichtigung der vorzus

nehmenden Korrektur von 3,5 Prozent einem Gehalte von 48 bis 50 Prozent Morphin entspricht (1 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Salzfäure = 0,02852 g Morphin, Methylrot als Indikator).

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,03 g. Größte Tagesgabe 0,1 g.

Opium pulveratum — Opiumpulver Pulvis Opii P. I.

Gehalt etwa 10 Prozent Morphin $(C_{17} H_{19} O_3 N, Mol. Sew. 285,2)$.

Zur Herstellung von Opiumpulver sind die Opiumstücke, unter Beachtung des bei Opium Gesagten, in ein mittelseines Pulver zu verwandeln. Nachdem der Morphingehalt dieses Pulvers in der bei Opium beschriebenen Beise bestimmt worden ist, wird es durch Mischen mit einem Gemenge von 6 Teilen Milchzucker und 4 Teilen Reisstärke auf einen Gehalt von 10 Prozent Morphin eingestellt.

Im Opiumpulver dürfen neben strukturlosen Massen nur die zugesetzte Reisstärke, die aus kleinen fünf dis sechseckigen Zellen mit stark verdickten Wänden und wenigen großen Spaltöffnungen versehenen Epidermiszellen der Mohnfrüchte sowie die aus dünnwandigen, vieleckigen Zellen bestehende, spaltöffnungsfreie Epidermis der Blattoberseite und die mit schwach wellig gebogenen Zellwänden und zahlreichen, großen Spaltöffnungen versehene Epidermis der Unterseite des Mohnblatts und Spuren des Mesophylls und der Leitbündel des Mohnblatts enthalten sein.

Bringt man eine stecknabeltopfgroße Menge Opiumpulver in einen auf einem Objektträger befindlichen Tropfen Gerbsäurelösung und bedeckt mit einem Deckglaß, so sieht man bei etwa 100 sacher Vergrößerung an den Opiumschollen daß Auftreten von haarförmigen Gebilden, Blasen und Niederschlägen.

1 g Opiumpulver darf durch Trocknen bei 100° höchstens 0,08 g an Gewicht verlieren.

Gehaltsbestimmung. Man reibt 3,5 g mittelfein gepulvertes Opium mit 3,5 ccm Wasser an, spült das Gemisch mit Wasser in ein Kölbchen und bringt es durch weiteren Wasserzusatz auf das Gewicht von 31,5 g. Das Gemisch läßt man unter häufigem Umschütteln 1 Stunde lang stehen, filtriert es durch ein trockenes Faltenfilter von 8 cm Durchmesser, sett zu 21 g des Filtrats (= 2,44 g Opiumpulver) unter Vermeidung starken Schüttelns 1 ccm einer Mischung von 17 g Ummoniakslüssigkeit und 83 g Wasser und filtriert sofort durch ein trockenes Kaltenfilter von 8 cm Durchmesser in ein Kölbchen. 18 g des Kiltrats (= 2 g Opiumpulver) versetzt man unter Umschwenken mit 5 ccm Essigäther und noch 2,5 ccm der Mischung von 17 g Ammoniakslüssigkeit und 83 g Wasser. Alsbann verschließt man das Kölbchen, schüttelt den Inhalt 10 Minuten lang, fügt hierauf noch 10 ccm Essigäther hinzu und läßt unter zeitweiligem, leichtem Nun bringt Umschwenken eine Viertelstunde lang stehen. man zuerst die Essigätherschicht möglichst vollständig auf ein glattes Filter von 7 cm Durchmeffer, gibt zu der im Kölbchen zurückgebliebenen wässerigen Flüssigkeit nochmals 5 ccm Essigäther, bewegt die Mischung einige Augenblicke lang und bringt zunächst wieder die Essigätherschicht auf das Filter.

Nach dem Ablaufen der ätherischen Klüssiakeit läßt man das Kilter lufttrocken werden, gießt dann die wässerige Lösung, ohne auf die an den Wänden des Kölbehens haftenden Kristalle Rücksicht zu nehmen, auf das Filter und spült dieses sowie das Kölbehen dreimal mit je 2,5 ccm mit Ather gefättigtem Nachdem das Rölbehen gut ausgelaufen und Masser nach. das Filter vollständig abgetropft ist, trocknet man beide bei 100°, löst dann die Morphinfristalle in 10 ccm 1/10° Normal= Salzfäure, gießt die Löfung in ein Rölbeben, wäscht Kilter, Rölbehen und Stopfen sorgfältig mit Wasser nach und verdünnt die Lösung schließlich auf etwa 50 ccm. Nach Jusak von 2 Tropfen Methylrotlöfung titriert man mit 1/10° Normal-Kalilauge bis zum Farbumschlage. Hierzu dürfen nicht mehr als 3,13 und nicht weniger als 2,85 ccm 1/10 Normal-Kalilange verbraucht werden, so daß mindestens 6,87 und höchstens 7,15 ccm 1/10 Normal-Salzfäure zur Sättigung des vorhandenen Morphins erforderlich sind, was einem Gehalte von 9,8 bis 10,2 Prozent Morphin entspricht (1 ccm 1/10-Normal= Salzfäure = 0,02852 g Morphin, Methylrot als Judikator).

Werden 5 ccm der titrierten Flüssigkeit zu der Lösung eines Körnchens Kaliumferrizhanid in 10 ccm Wasser, die mit 1 Tropfen Eisenchloridlösung und einigen Tropsen Salzsäure versetzt ist, gegeben, so muß die braunrote Farbe der Lösung in Blau umschlagen.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,15 g. Größte Tagesgabe 0,5 g.

Papaverinum hydrochloricum Papaverinhydrochlorid

 $(C_{20}H_{21}O_4N)$ HCl \mathfrak{Mol} . Setv. 375,6

Weißes, geruchloses Kristallpulver von schwach bitterlichem, hinterher brennendem Geschmacke. Papaverinhydrochlorid löst sich langsam in 40 Teilen Wasser; in Weingeist ist es auch beim Erwärmen schwer löslich. Die Lösungen röten Lack-nuspapier.

Schmelzpunkt ungefähr 210°.

Die wässerige Lösung (1+49) gibt nach Jusat von Salpetersäure mit Silbernitratlösung einen weißen, käsigen Niederschlag. Mit Natriumazetatlösung gibt sie eine milchige Trübung und klärt sich dann beim Umschütteln, indem sich an den Gesäßwandungen harzige Massen ansehen. Diese erstarren nach etwa einer halben Stunde fristallinisch. Die Kristalle schmelzen nach dem Auswaschen mit wenig Wasser und Trocknen bei 145° bis 147° .

0,01 g Papaverinhybrochlorid löst sich in 1 bis 2 ccm Schwefelsäure unter Entwickelung von Chlorwasserstoff fast farblos auf. Erwärmt man die Lösung 1 Minute lang im siedenden Wasserbade, so tritt eine schwach blauviolette Färbung auf, die bei stärkerem Erhizen kräftiger wird. Wird ein Körnchen Papaverinhydrochlorid mit einigen Tropfen Formaldehyd-Schwefelsäure versett, so tritt eine beim längeren Stehen sich vertiefende Rotsärbung auf.

0,2 g Papaverinhydrochlorid dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

5 ccm der wässerigen Lösung (1+49) werden in einem Kölbehen mit 5 ccm Wasser verdünnt und mit 2,55 ccm

 $^1/_{10}$ -Normal-Ralilauge verset (= 95,8 Prozent Papaverin-hydrochlorid). Alsdann wird die entstandene trübe Flüssissisteit auf dem Wasserbade kurze Zeit erwärmt, dis sie sich unter Bildung von Papaverinkristallen geklärt hat. Zu der erstalteten Flüssissisteit gibt man 2 Tropsen Phenolphthaleinslösung hinzu und titriert mit $^1/_{10}$ -Normal-Ralilauge dis zum Farbumschlage. Sierzu dürsen nicht weniger als 0,10 ccm und nicht mehr als 0,15 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Ralilauge verbraucht werden, so daß 2,65 ccm dis 2,70 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Ralilauge zur Sättigung von 0,1 g Papaverinhydrochlorid ersorderlich sind (1 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Ralilauge = 0,03756 g Papaverinhydrochlorid, Phenolphthalein als Indikator).

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,2 g. Größte Tagesgabe 0,6 g.

Paraffinum liquidum — Flüssiges Paraffin

Aus den Rückständen der Petroleumbestillation gewonnene, klare, farblose, nicht fluoreszierende, geruch- und geschmack- lose, ölartige Flüssigkeit, die in der Kälte feste Anteile nur in geringen Mengen abscheiden darf. Flüssiges Paraffin ist in Wasser unlöslich, in Weingeist fast unlöslich, in Üther oder Chlorosorm in jedem Verhältnis löslich.

Dichte mindestens 0,881.

Siedepunkt nicht unter 360°.

Werden 3 g flüssiges Paraffin in einem mit warmer Schwefelsäure gereinigten Glase mit 6 g Schwefelsäure unter häusigem Durchschütteln 10 Minuten lang im siedenden Wasserbad erhitzt, so darf das Paraffin nicht verändert und die

Säure nur wenig gebräunt werden (fremde organische Stoffe). Werden 10 g stüssiges Paraffin mit 10 Tropfen Kaliumpermangatlösung 5 Minuten lang unter gutem Umrühren in einer Porzellanschale auf dem Wasserbad erhist, so darf die rote Farbe nicht verschwinden (fremde organische Stoffe). Werden 5 g stüssiges Paraffin mit 25 g Wasser von etwa 60° l Minute lang fräftig geschüttelt, so darf das wässerige Filtrat weder durch Bariumnitratlösung (Schweselssäure), noch durch Silbernitratlösung (Salzsäure) verändert werden.

Schüttelt man 3 g flüssiges Paraffin mit 15 ccm Weingeist, so dürsen nach dem Verdunsten des abgetrennten Weingeistes keine gelblich gefärbten Nadeln zurückleiben (Nitronaphthalin). Werden 5 g flüssiges Paraffin mit 3 g Natrontange und 20 ccm Wasser unter Umschütteln zum Sieden erhitt, so darf die wässerige Flüssigkeit nach dem Erkalten beim Übersättigen mit Salzsäure keine Ausscheidung geben (verseisbare Fette, Harze). Werden 5 g flüssiges Paraffin mit 20 g siedendem Wasser geschüttelt, so nuß das Wasser nach Susat von 2 Tropsen Phenolphthaleinlösung farblos bleiben (Alfalien), nach daraufsolgendem Zusat von 0,1 ccm 1/10°Normal-Kalilauge aber gerötet werden (Säuren).

Paraffinum solidum — Zerefin

Aus Ozoferit gewonnene, feste, weiße, mikrokristallinische, auch auf frischem Bruche geruchlose Masse.

Schmelzpunkt 68° bis 72°.

Werden 3 g Zeresin in einem mit warmer Schwefelsäure gereinigten Glase mit 6 g Schwefelsäure unter häufigem Durch-

schütteln 10 Minuten lang im siedenden Wasserbad erhitzt, so darf das Seresin nicht verändert und die Säure nur wenig gebräunt werden (fremde organische Stosse). Werden 10 g Seresin mit 10 Tropsen Kaliumpermanganatlösung 5 Minuten lang unter gutem Umrühren in einer Porzellanschale auf dem Wasserbad erhitzt, so darf die rote Farbe nicht verschwinden (fremde organische Stosse). Werden 5 g geschmolzenes Zeresin mit 25 g Wasser von etwa 80° 1 Minute lang frästig geschüttelt, so darf das wässerige Filtrat weder durch Barium-nitratlösung (Schweselsäure), noch durch Silbernitratlösung (Salzsäure) verändert werden. Wird I g Zeresin mit 3 cem Weingeist und 2 Tropsen Phenolphthaleinlösung erhitzt, so muß das Gemisch farblos bleiben (Alkalien), nach daraussesselsungendem Zusatz von 0,1 cem ½10° Normal-Kalilauge aber gerötet werden (Säuren).

Paraldehyd — Paraldehyd

(CH3 · CHO)3 Mol. Gew. 132,10

Klare, farblose Flüssigkeit, die mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier nicht verändert oder höchstens schwach rötet. Paraldehyd riecht eigenartig ätherisch, jedoch nicht stechend, schmeckt brennend und kühlend und ist in Weingeist und Ather in jedem Verhältnis löslich.

Dichte 0,992 bis 0,994.

ø

Siedepunkt 123° bis 125°.

Erstarrungspunkt 10° bis 11°.

1 Teil Paraldehyd muß sich in 10 Teilen Wasser zu einer klaren Flüssigkeit lösen, die auch beim Stehen keine ölartigen Tröpschen abscheidet, sich aber beim Erwärmen trübt

und nach dem Ansäuern mit Salpetersäure weder durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) noch durch Silbernitratslösung (Salzsäure) verändert werden darf.

Die Lösung von 5 ccm Paralbehyd in 50 ccm Wasser muß nach Zusat von Phenolphthaleinlösung durch 5 Tropsen Normal-Ralilauge gerötet werden (zulässiger Gehalt an Essigssäure höchstens 0,3 Prozent). Werden 6 ccm Paralbehyd mit einer Mischung von 2 ccm Kalilauge und 4 ccm Wasser geschüttelt, so darf die wässerige Schicht bei einer Temperatur von 15° bis 18° innerhalb 1 Stunde keine gelbe oder braune Kärbung annehmen (unzulässiger Gehalt an Azetaldehyd). Wird eine Lösung von 5 ccm Paralbehyd in 100 ccm Wasser nach Zusat von 10 ccm verdünnter Schweselsäure tropsenweise mit 3,5 ccm ½10° Normal-Raliumpermanganatlösung versett, so nunß die Notsärdung mindestens eine halbe Minute lang bestehen bleiben (Wasserstoffsuperoryd und andere Per-Verbindungen).

Beim Verdampfen von 5 ccm Paraldehyd auf dem Wasserbade darf kein fremder Geruch auftreten und kein wägbarer Rückstand hinterbleiben.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 5,0 g. Größte Tagesgabe 10,0 g.

Pastae — Pasten

Pasten zum äußeren Gebrauche sind Arzneizubereitungen von der Konsistenz einer zähen Salbe oder eines knetbaren Teiges. Sie werden in der Regel durch Mischen eines oder mehrerer pulverförmiger Arzueimittel mit Öl, Fett, Wachs, Zeresin, Vaselin, weißem Leime, Wasser oder anderen Stoffen hergestellt.

Pasten zum inneren Gebrauch, auch Pulpen und Konsserven, sind feste oder teigartige Arzneizubereitungen von meist zäher Beschaffenheit.

Pasta Zinci — Zinkpaste

Rohes	Zinkoryk)										1	Teil
Talk .					-							1	Teil
Gelbes	Vaselin											2	Teile

Die Pulver werden in gut trockenem Zustand gemischt, gesiebt und im erwärmten Mörser mit dem geschmolzenen gelben Vaselin verrieben.

Sinkpaste ist gelblichweiß.

Pasta Zinci salicylata — Zinkfalizylfäurepafte

Fein gepulverte Salizylsäure	1	Teil
Rohes Zinkoryd	12	Teile
Lalf	12	Teile
Gelbes Vafelin	25	Teile.

Die Pulver werden in gut trockenem Zustand gemischt, gesiebt und im erwärmten Mörser mit dem geschmolzenen gelben Vaselin verrieben.

Binksalizylsäurepaste ist gelblichweiß.

Pastilli — Pastillen

Pastillen sind Arzueizubereitungen, zu beren Herstellung die gepulverten und in der Regel mit Füll- und Bindemitteln wie Zucker, Gummi, Traganth gemischten Stoffe nach Ansfeuchtung mit verdünntem Weingeist oder nach Überführung in eine bildsame oder gießbare Masse in die gewünschte Form, zumeist kreisrunde oder ovale Scheiben, Täselchen, Ihlinder, Regel, Rugeln, Kugelabschnitte, Pläychen, Zeltchen, gebracht und alsdann bei gelinder Wärme getrocknet werden.

Schofolabenpastillen werden aus einer Mischung der arzueislichen Stoffe mit geschmolzener Schofolabenmasse, die aus Kakaomasse und Zucker angesertigt wird, hergestellt.

Jede Pastille nuß, wenn nicht etwas anderes vorgeschrieben ist, 1 g schwer sein.

Pastilli Hydrargyri bichlorati — Sublimatpaftillen

Wehalt 48,9 bis 50,9 Prozent Queckfilberchlorid (HgCl₂₁) Mol. (Wew. 271,5).

Aus der mit einem Teerfarbstoffe vot gefärbten Mischung von gleichen Teilen feingepulvertem Quecksilberchlorid und Natriumchlorid werden walzenförmige Pastillen von etwa 1 vder 2 g Gewicht hergestellt.

Sublimatpastillen sind hart, lebhaft rot gefärbt und nach dem Zerkleinern in Wasser leicht, in Weingeist oder Ather nur teilweise löslich. Die wässerige Lösung rötet Lackmuspapier nicht.

Gehaltsbestimmung. 2 Pastillen von je 1 g Gewicht ober 1 Pastille von 2 g Gewicht werden zerrieben, im Exsiskator über Schwefelfäure bis zum gleichbleibenden Gewichte getrocknet, genau gewogen und in Wasser gelöst; die Lösung wird auf 100 ccm aufgefüllt. 20 ccm dieser Lösung werden mit 25 ccm 1/10-Normal=Natriumarsenitlösung und 3 g Raliumbikarbonat versett, zum Sieden erhitzt und 5 bis 6 Minuten lang im Sieden erhalten. Nach schnellem Abkühlen wird die Lösung mit 2 ccm verdünnter Salzfäure verseht und dann nach Zusatz von 5 ccm Stärkelösung der Überschuß von 1/10 = Normal-Natriumarsenitlösung mit 1/10=Normal-Jodlösung zurücktitriert. Hierbei müssen für je 0,4g Pastillenmasse mindestens 14,4 und höchstens 15,0 ccm 1/10-Normal-Natriumarsenitlösung verbraucht werden, so daß zum Aurücktitrieren nicht mehr als 10,6 und nicht weniger als 10,0 ccm ¹/₁₀-Normal-Jodlöfung erforberlich find, was einem Gehalte von 48,9 bis 50,9 Prozent Queckfilberchlorid entfpricht (1 ccm $^{1}/_{10}$ Normal-Natriumarfenitlöfung = 0.013575 g Queckfilberchlorid, Stärkelöfung als Indikator).

Sublimatpastillen müssen in verschlossenen Glasbehältern mit der Aufschrift »Gift« abgegeben werden; jede einzelne Pastille muß in schwarzem Papier eingewickelt sein, das in weißer Farbe die Aufschrift »Gift« und die Angabe des Quecksilberchloridgehalts in Gramm trägt.

Vor Licht und Feuchtigkeit geschützt aufzubewahren.

Sehr vorsichtig aufzubewahren.

Pastilli Hydrargyri oxycyanati Queckfilberogyzhanidpastillen

Gehalt annähernd 50 Prozent Queckfilberoryzyanid, entsprechend einem Mindestgehalte von 41 Prozent Gesant-Queckssilberzhanid (Hg (CN)2, Mol. Gew. 252,6) oder 39,9 Prozent Gesant-Quecksilber (Hg, Atom-Gew. 200,6).

Aus der mit einem Teerfarbstoffe blau gefärbten Mischung von 10 Teilen Quecksilberoxyzyanid, 4 Teilen Natriumbikarbonat und 6 Teilen Natriumchlorid werden Pastillen von 1 oder 2 g Gewicht hergestellt. Der Teerfarbstoff muß daraufhin geprüft sein, daß er bei der Bestimmung des Gesamt-Quecksilberzyanids nicht störend wirkt.

Harte, lebhaft blau gefärbte Pastillen, die in Wasser löslich sind. Die wässerige Lösung bläut Lackmuspapier.

Gehaltsbestimmung. 4 Pastillen von je 1 g Gewicht voer 2 Pastillen von je 2 g Gewicht werden zerrieben, im Exsistator getrocknet, genau gewogen und in Wasser geslöst; die Lösung wird auf 200 ccm aufgefüllt.

Bestimmung bes Gesamt-Quecksilberzhanids. 100 ccm ber Lösung werden nach Zusatz von 3 Tropsen Methylorangelösung mit Normal-Salzsäure versetzt, bis die grüne Farbe der Flüssigkeit in Violett umschlägt. Nach Zusatz von 4 g Kaliumjodid wird sodann mit Normal-Salzsäure bis zum Umschlag von Grün in Violett titriert. Bei dieser zweiten Titration müssen für je 2 g Pastillenmasse mindestens 6,5 ccm Normal-Salzsäure verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 41 Prozent Gesamt-Quecksilberzhanid entspricht (1 ccm Normal-Salzsäure = 0,1263 g Quecksilberzhanid, Methylvange als Indisator).

Bestimmung des Gesamt-Duecksilbers. 25 ccm der Lösung läßt man zu einer Mischung von 10 ccm Natron-lauge und 3 ccm Formalbehydlösung unter Umschwenken hinzustließen. Unter weiterem wiederholten Umschwenken läßt man die Mischung 5 Minuten lang stehen, fügt nach Jusat von 10 ccm Essigsäure 25 ccm ½ or Normal-Jodlösung hinzu und schüttelt, die das Duecksilber vollständig gelöst ist. Hierbei müssen für je 0,5 g Pastillenmasse mindestens 19,9 ccm ½ o Normal-Jodlösung verbraucht werden, so daß zur Bindung des überschüssigen Jodes höchstens 5,1 ccm ½ vormal-Natriumthiosulsatlösung erforderlich sind, was einem Mindestgehalte von 39,9 Prozent Duccksilber entspricht (1 ccm²/10² Normal-Jodlösung = 0,01003 g Quecksilber, Stärkelösung als Indikator).

Quecksilberogyzhanidpastillen müssen in versschlossenen Glasbehältern mit der Aufschrift » Gift « abgegeben werben.

Vor Licht und Feuchtigfeit geschütt aufzubewahren.

Sehr vorsichtig aufzubewahren.

Pastilli Santonini — Santoninpaftillen

Gehalt einer Pastille annähernd 0,025 g Santonin.

Gehaltsbestimmung. Werden 4 Santoninpastillen sein gepulvert und mit warmem Chlorosorm ausgezogen, so darf das Gewicht des nach dem Verdunsten des Chlorosorms verbleibenden Rückstandes nicht weniger als 0,09 g und nicht mehr als 0,1 g betragen. Sinsichtlich seiner Neinheit muß der Rückstand den an Santonin gestellten Ansorderungen genügen.

Sind die Santoninpastillen mit Schokoladenmasse hergestellt, so ist der Verdunstungsrückstand des Chlorosorms vor dem Wägen mit kaltem Petroläther vom Fette zu befreien.

Pellidol — Pellidol (E. W.) Diazetylamino-azotoluol

Blaß ziegelrotes Pulver von schwach sänerlichem Geruch, unlöslich in Wasser, löslich in Weingeist, Äther oder Chloroform, ferner in Ölen oder Fetten sowie in Vaselin.

Schmelzpunkt 74° bis 76°.

Wird die Lösung von 0,2 g Pellidol in 3 g Weingeist mit 4 Tropfen Schwefelsäure versetzt und etwa 3 Minuten lang gekocht, so entwickelt sich der Geruch des Essigäthers. Beim Erkalten scheidet sich Monoazethlamino-azotoluol in Form von orangefarbenen Kristallen ab, die, absiltriert und auf dem Filter mit 3 com Weingeist ausgewaschen, nach dem Trocknen bei 185° schmelzen.

- 0,5 g Pellivol müssen sich in 5 ccm Üther fast vollständig lösen (Monoazethl-Verbindung); wird diese Lösung mit 3 ccm Wasser durchgeschüttelt, so darf das Wasser Lackmuspapier höchstens schwach röten (Essigsäure).
- 0,2 g Pellidol dürfen nach dem Verbrennen keinen wägsbaren Rückstand hinterlassen.

Bor Licht und Feuchtigkeit geschützt aufzubewahren.

Pepsinum — Pepfin

Das aus der Schleimhaut des Magens der Schweine, Schafe oder Kälber gewonnene und mit Milchzucker gemischte Enzym.

Feines, fast weißes, nur wenig hygrostopisches Pulver. Pepsin schmeckt brotartig, anfangs süßlich, hinterher etwas bitter.

 $0.2\,\mathrm{g}$ Pepsin geben mit $20\,\mathrm{com}$ Wasser eine klare oder nur schwach trübe Lösung; zum Neutralisieren dieser Lösung dürsen höchstens $0.2\,\mathrm{com}^{-1}/_{10}$ -Normal-Kalilauge verbraucht werden, Phenolphthalein als Judikator.

Wertbestimmung. Von einem Hühnerei, das 10 Minuten lang in kochendem Wasser gelegen hat, wird nach dem sofortigen Abkühlen in kaltem Wasser das Siweiß durch ein zur Bereitung von grobem Pulver bestimmtes Sieb gerieben. 10 g dieses zersteinerten Siweißes werden in 100 ccm Wasser von 50° und 0,5 ccm Salzsäure gleichmäßig zerteilt; der Mischung wird 0,1 g Pepsin hinzugefügt. Läßt man dieses Gemisch, alle Viertelstunden umschwenkend, 3 Stunden lang bei 45° stehen, so muß das Siweiß dis auf wenige weißgelbliche Häutchen gelöst sein.

0/2 g Pepsin dürfen nach dem Verbrennen höchstens 0/002 g Rückstand hinterlassen.

Pericarpium Aurantii — Pomeranzenschale Cortex Aurantii Fructus

Die getrocknete, äußere Schicht der in Längsvierteln abgezogenen Fruchtwand der reifen Früchte von Citrus aurantium *Linné*, subspecies amara *Linné*.

Pomeranzenschale besteht aus beiderseits bogig begrenzten, bis etwa 8 cm langen, bis 4 cm breiten und etwa 1,5 mm

dicken, gewöldten oder unregelmäßig gebogenen Stücken mit grob höckeriger, gelblich bis rötlichbrauner Außen und weißlicher, durch die durchschimmernden Ölräume stellenweise gefleckter Innenseite.

Pomeranzenschale riecht kräftig aromatisch und schmeckt würzig bitter.

Die fleinzellige Epidermis besteht aus gradlinig-vieleckigen Iellen und enthält Spaltöffnungen ohne Nebenzellen. In das von ihr bedeckte, derbwandige, von wenigen kleinen Gesäßbündeln durchzogene, mit Ausnahme der äußersten Zellen farblose und großzellige Parenchym eingebettet liegen dis über I mm große, ovale oder runde, dis fast an die Epidermis heranreichende, schizolysigene Olbehälter. Das Parenchym enthält einige Einzelkristalle von Kalziumogalat und vereinzelt kristallinische Klumpen von Hesperidin, die sich in Kalilange mit gelber Farbe lösen. Von dem Sternparenchyme der inneren Fruchtwandteile sind nur noch geringe Reste vorhanden.

Pomeranzenschalenpulver ist weißlichgelb bis gelblichgrau, färbt sich mit Kalilauge lebhaft gelb und ist gekennzeichnet durch das derbwandige, farblose Parenchym, gelbe bis orangesarbene Epidermissehen, Einzelkristalle von Kalziumogalat, höchstens sehr geringe Mengen kleinkörniger Stärke und spärliches Auftreten verholzter enger Spiralgefäße.

Pomeranzenschalenpulver darf dünnwandiges Sternparenchym nur in geringer Menge und grüne Zellkompleze (Curaçav- und andere grünschalige Sorten) nicht enthalten.

1 g Pomeranzenschale darf nach dem Verbrennen höchstens 0.06 g Rückstand hinterlassen.

Jur Herstellung des Pulvers wird Pomeranzenschale über gebranntem Kalke getrocknet und dann zerrieben.

-

Pericarpium Citri — Zitronenschale Cortex Citri Fructus

Die getrocknete, in Spiralbändern abgeschälte, äußere Schicht der Fruchtwand von außgewachsenen, jedoch nicht völlig reifen Früchten von Citrus medica *Linné*.

Die Außenseite der Zitronenschale ist bräunlichgelb und durch zahlreiche, eingesunkene Sekretbehälter grubig punktiert; die Junenseite ist weißlich.

Zitronenschale riecht fräftig, eigenartig und schmeckt schwach bitter und würzig.

Zitronenschale stimmt im Bau im allgemeinen mit der Pomeranzenschale überein.

Phenacetinum — Phenazetin

$$C_{6}H_{4} \begin{cases} OC_{2}H_{5} & \text{[1]} \\ NH(CO \cdot CH_{3}) & \text{[4]} \end{cases} \quad \mathfrak{Mol.*Sciv.} \ 179,1$$

Farblose, glänzende Kristallblättehen, die sich in etwa 1400 Teilen Wasser von 20°, in 80 Teilen siedendem Wasser und in etwa 16 Teilen Weingeist lösen. Die Lösungen verändern Lacknuspapier nicht.

Schmelzpunft 134° bis 135°.

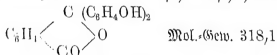
Wird 0,1 g Phenazetin mit 5 ccm Salpetersäure geschüttelt, so geht das Phenazetin teilweise unter Gelbfärbung in Lösung; bei weiterem Schütteln erfolgt nach einiger Zeit Abscheidung eines gelben, voluminösen Niederschlags. Wird das Gemisch von 0,2 g Phenazetin und 2 ccm Salzsäure 1 Minute lang gesocht und die Lösung mit 20 ccm Wasser verdünnt, so nimmt das Gemisch nach Zusatz von 6 Tropsen Chromsäure-lösung allmählich eine rubinrote Färbung an.

Werden 0,5 g zerriebenes Phenazetin mit 5 ccm Wasser etwa 1 Minute lang geschüttelt und zu dem Filtrat 1 bis 1,5 ecm Bromwasser zugesetzt, so darf innerhalb 1 Minute seine Trübung austreten (Azetanilib). Ein Gemisch von 0,3 g Phenazetin, I ccm Weingeist, 3 ccm Wasser und 1 Tropsen Iodlösung darf beim Kochen bis zur Lösung seine rote Färbung annehmen; die nach raschem Abkühlen ausgesschiedenen Kristalle müssen farblos sein (p. Phenetidin). 0,1 g Phenazetin muß sich in 1 ccm Schweselsäure ohne Färbung lösen (fremde organische Stosse).

0,2 g Phenazetin dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Phenolphthaleinum — Phenolphthalein



Weißes Pulver, das in Wasser nahezu unlöslich ist und sich in 12 Teilen Weingeist löst.

Schmelzpuntt 255° bis 260°.

In Kali- oder Natronlauge löst sich Phenolphthalein mit roter Farbe, die nach Zusatz von Säuren im Überschusse wieder verschwindet.

Verreibt man 0,5 g Phenolphthalein mit 1 ccm Natronlange und versetzt die Mischung mit 50 ccm Wasser, so muß das Phenolphthalein vollständig in Lösung gehen (Fluoran).

0,2 g Phenolphthalein dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Phenolum — Phenol Acidum carbolicum

·C₆H₅OH Mol.-Gew. 94,05

Farblose, dünne, lange, zugespitzte Kristalle ober weiße, strahlig-kristallinische Masse. Phenol riecht eigenartig; an der Luft färbt es sich allmählich rosa; es löst sich in 15 Teilen Wasser und ist leicht löslich in Weingeist, Ather, Chlorosorm, Glyzerin, Schwefelkohlenstoff, fetten Dlen und in Natronlauge.

Erstarrungspunft 39° bis 41°. Siedepunft 178° bis 182°.

In einer Lösung von 2 g Phenol in 1 com Weingeist rufen 2 Tropfen Eisenchloridlösung eine schmutziggrüne Färbung hervor, die beim Verdünnen mit 100 com Wasser in eine violette, ziemlich beständige Färbung übergeht. Werden 20 com einer wässerigen Phenollösung, die 0,1 g in 1 Liter enthält, tropfenweise mit Vromwasser dis zur bleibenden Gelbfärbung versetzt, so entsteht eine milchige Trübung; allmählich tritt Klärung unter Abscheidung eines schwach gelblich gefärdten Niederschlags ein.

Die wässerige Lösung (1+15) muß flar sein (Kresole); sie darf Lackmußpapier nur schwach röten.

0,2 g Phenol dürfen beim Exhizen auf dem Wasserbade keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

In gut verschlossenen Gefäßen und vor Licht gesichüt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Phenolum liquefactum — Verflüssigtes Phenol Acidum carbolicum liquefactum

Phenol 10 Teile Wasser 1 Teil.

Das Phenol wird bei gelinder Wärme geschmolzen und dann mit dem Wasser gemischt.

Klare, farblose ober schwach rötliche Flüssigkeit.

Dichte 1,063 bis 1,066.

10 ccm verslüssigtes Phenol dürsen bei 20° nach Jusat von 2,3 ccm Wasser nicht getrübt werden, müssen aber nach weiterem Jusat von 0,5 ccm Wasser eine Trübung zeigen. Diese trübe Mischung muß nach Jusat von 115 ccm Wasser eine Lösung zeben, die höchstens opalisierend getrübt sein dark.

Vor Licht geschütt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Phenyldimethylpyrazolonum Phenyldimethylpyrazolon

Antiphrin (E. W.) Pyrazolonum phenyldimethylicum

 $C_{11}H_{12}ON_2$ Mol.=Gew. 188,1

Tafelförmige, farblose Kristalle von kaum wahrnehmbarem Geruch und schwach bitterem Geschmacke, die sich in 1 Teil Wasser, 1 Teil Weingeist, 1,5 Teilen Chlorosorm oder in 80 Teilen Üther lösen.

Schmelzpunkt 110° bis 112°.

Die wässerige Lösung (1+99) gibt mit Gerbsäurelösung eine reichliche, weiße Fällung. Die Lösung von 0,02 g Phenylbimethylpyrazolon in 2 bis 3 com Wasser wird nach Zusatz einiger Tropfen verdünnter Schweselsäure durch einige Körnchen Natriunmitrit grün gefärbt. Die Lösung von 0,01 g Phenyldimethylpyrazolon in 10 com Wasser wird durch 1 Tropfen Eisenchloriblösung tiefrot gefärbt.

Die wässerige Lösung (1+1) muß farbloß sein und darf Lackmußpapier nicht verändern; nach dem Verdünnen mit $20~\mathrm{ccm}$ Wasser darf sie durch $3~\mathrm{Tropsen}$ Natriumsulfidlösung nicht verändert werden (Schwermetallsalze).

0,2 g Phenyldimethylphrazolon dürfen nach dem Verbrennen feinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Phenyldimethylpyrazolonum salicylicum Phenyldimethylpyrazolonfalizylat

Saliphrin (E. W.)

Pyrazolonum phenyldimethylicum salicylicum

(C₁₁H₁₂O N₂) C₇H₆O₃ Mol. Gew. 326,2

Weißes, grob kristallinisches Pulver oder sechsseitige Tafeln von schwach süßlichem Geschmacke, die sich in etwa 250 Teilen Wasser von 20° und in 40 Teilen siedendem Wasser, leicht in Weingeist, weniger leicht in Alther lösen.

Schmelzpunkt 91° bis 92°.

Die wässerige Lösung (1+249) gibt mit Gerbsäurelösung eine weiße Trübung und wird nach Zusatz einiger Tropfen verdünnter Schwefelsäure durch einige Körnchen Natriumnitrit

grün gefärbt. 10 ccm der mässerigen Lösung (1 + 249) werden durch 1 Tropsen Eisenchloridlösung dunkelviolett gefärbt.

Werden 0,5 g Phenyldimethylpprazolonfalizylat mit 15 ccm Wasser und 1 ccm Salzsäure erhitzt, so entsteht eine klare, farblose Lösung, die beim Erkalten Salizylsäure in feinen, weißen Nadeln ausscheidet. Diese Nadeln schmelzen nach dem Absiltrieren, Auswaschen mit Wasser und Trocknen bei etwa 157°. Ihre mässerige Lösung wird durch 1 Tropsen Sisenschloriblösung violett gefärbt.

Die wässerige Lösung (1+249) barf durch 3 Tropfen Natriumsulsidösung nicht verändert werden (Schwermetallsalze).

0,2 g Phenyldimethylpyrazolonfalizylat dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vor Licht geschütt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Phenylum salicylicum — Phenylfalizylat Salol (E. W.)

$$C_6H_4 < \begin{array}{ccc} OH & [1] & \\ CO_2C_6H_5 & [2] \end{array}$$
 Mol.: Gew. 214,1

Weißes, kristallinisches Pulver. Phenylsalizylat riecht und schmeckt schwach aromatisch, ist in Wasser fast unlöslich, löst sich aber in 10 Teilen Weingeist, leicht in Chlorosorm und sehr leicht in Ather.

Schmelzpunft annähernd 42°.

Die weingeistige Lösung gibt mit verbünnter Eisenchloridlösung (1+19) eine violette Färbung. Werden 0,2 g Phenylfalizhlat mit 5 com Natronlauge im siedenden Wasserbad unter zeitweiligem Umschütteln 5 Minuten lang erhitzt, so tritt Verseisung und Lösung ein. Versetzt man nach dem Erkalten mit 5 com Salzsäure und schüttelt um, so scheidet sich Salizylsäure in Form eines weißen Niederschlags ab; gleichzeitig tritt der Geruch des Phenols auf.

Phenylsalizylat darf mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier nicht röten (Salizylsäure). Schüttelt man Phenylsalizylat mit 50 Teilen Wasser, so darf das Filtrat weder durch verdünnte Cisenchloridlösung (1+24) (Natriumsalizylat, Salizylsäure, Phenol), noch durch Bariumnitratlösung (Schweselsäure) oder Silbernitratlösung (Salzsäure) verändert werden.

0,2 g Phenylsalizylat dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Phosphorus — Phosphor

P Atom=Gew. 31,04

Weiße oder gelbliche, durchscheinende, wachsähnliche Stücke. Phosphor schmilzt unter Wasser bei 44°, raucht an der Luft unter Verbreitung eines eigenartigen Geruchs, leuchtet im Dunkeln und entzündet sich leicht. Bei längerer Lufbewahrung am Lichte geht er teilweise in die rote Modisikation über. Er ist leicht löslich in Schweselkohlenstoss, schwerer löslich in setten oder ätherischen Dlen, wenig löslich in Weingeist und in Ather, unlöslich in Wasser.

Unter Waffer und vor Licht geschützt aufzus bewahren.

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,001 g. Größte Tagesgabe 0,003 g.

Phosphorus solutus — Phosphorlöfung

Gehalt 0,47 bis 0,51 Prozent Phosphor (P, Atom-Gew. 31,04).

Thosphor	1 Teil
Flüssiges Paraffin	194 Teile
Alther	5 Teile

Das flüssige Paraffin wird 10 Minuten lang auf 150° erhitt. Sodann wird der von den äußeren Schichten und vom Wasser befreite Phosphor mit dem auf etwa 60° abgefühlten flüssigen Paraffin in einem gut verschlossenen Gefäße so lange geschüttelt, bis er sich vollständig gelöst hat. Sierauf läßt man die Lösung erkalten und setzt den Ather hinzu.

Rlare, fast farblose, ölige Flüssigkeit, die nach Phosphor und nach Ather riecht.

(Schaltsbestimmung. Etwa 1 g Phosphorlösung wird in einem Kölbchen mit eingeriebenem Glasstopfen genau gewogen, in 20 ccm Ather und 10 ccm Weingeist gelöst und die Lösung 5 Minuten lang mit 10 ccm ¹/10²Normal-Jodlösung geschüttelt. Der Überschuß des Jodes wird dann mit ¹/10²Normal-Natriumthiosulfatlösung zurücktitriert. Nach Zusah von 3 g Natriumchlorid und 0,5 ccm Phenolphthaleinlösung muß die Mischung für je 1 g Phosphorlösung bei der Titration mit ¹/10²Normal-Ralilauge dis zum Farbumschlage 7,6 dis 8,2 ccm mehr verbrauchen, als die gleiche, in 20 ccm Ather und 10 ccm Weingeist aufgelöste Menge der Phosphorlösung nach Zusah von 30 ccm Wasser und 3 g Natriumchlorid erfordert, was einem Gehalte von 0,47 dis 0,51 Prozent Phosphor ent-

fpricht (1 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Ralilauge = 0,000621 g Phosphor, Phenolphthalein als Indifator).

Rühl und vor Licht geschützt aufzubewahren.

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,2 g. Größte Tagesgabe 0,6 g.

Physostigminum salicylicum Physostigminfalizhlat Eserinum salicylicum

 $(C_{15}H_{21}O_2N_3)C_7H_6O_3$ Mol. (Sew. 413,2

Farblose oder schwach gelbliche, glänzende Kristalle, die sich in 85 Teilen Wasser und in 12 Teilen Weingeist lösen. Die wässerige Lösung (1+99) rötet Lackmuspapier nicht sofort.

Schmelzpunkt amahernd 180°.

Physostigminsalizylat hält sich längere Zeit, auch im Lichte, unverändert, wogegen sich die wässerige und die weingeistige Lösung, selbst im zerstreuten Lichte, innerhalb weniger Stunden rötlich färben.

1 ccm der wässerigen Lösung (1 + 99) gibt mit Eisenschloridlösung eine violette Färbung, mit Ivdlösung eine Trübung. Die Lösung in Schwefelsäure ist aufangs farblos, färbt sich jedoch allmählich gelb. Werden wenige Milligramm Physostigminsalizhlat in einigen Tropsen erwärmter Ummoniakslüssseit gelöst, so erhält man eine gelbrote Flüssigkeit. Wird ein Teil dieser Lösung auf dem Wasserbad eingedampst, so hinterbleibt ein blau oder blaugrau gefärbter,

in Weingeist mit blauer Farbe löslicher Rückstand. Beim Übersättigen mit Essighäure wird diese weingeistige Lösung rot gefärbt und zeigt starke Fluoreszenz. Der Verdampfungs-rückstand des anderen Teiles der ammoniakalischen Physostigminsalizylatlösung löst sich in 1 Tröpsehen Schweselsjäure mit grüner Farbe, die bei allmählichem Jusat von Weingeist in Rot übergeht, jedoch von neuem grün wird, wenn der Weingeist verdunstet.

0,2 g Physoftigminsalizylat dürfen durch Trocknen bei 100° höchstens 0,002 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Lösungen, die Physostigminsalizulat enthalten, dürfen nicht erhigt werden.

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,001 g. Größte Tagesgabe 0,003 g.

Physostigminum sulfuricum — Physostigminfulfat Eserinum sulfuricum

 $(C_{15}H_{21}O_2N_3)_2H_2SO_4$ Mol. Gew. 648,5

Weißes, kristallinisches, an seuchter Luft zersließendes Vulver, das sehr leicht in Wasser und in Weingeist löslich ist. Die Lösungen verändern Lacknuspapier nicht.

1 com der wässerigen Lösung (1 + 99) gibt mit Bariumnitratlösung einen weißen, in verdännten Säuren unlöslichen Niederschlag; 1 com dieser Lösung wird durch Sisenchloridlösung nicht violett gefärbt. Hinsichtlich seines sonstigen Verhaltens muß Physostigminssulfat den an Physostigminsalizhlat gestellten Anforderungen entsprechen.

Lösungen, die Physostigminsulfat enthalten, dürsten nicht erhipt werden.

Vor Licht und Feuchtigkeit geschützt aufzubewahren.

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,001 g. Größte Tagesgabe 0,003 g.

Pilocarpinum hydrochloricum Pilotarpinhydrochlorid

 $(C_{11}H_{16}O_2N_2)$ HCl \mathfrak{Mol} . Sew. 244/6

Weiße, an der Luft feucht werdende, schwach bitter schmeckende Kristalle, die sich leicht in Wasser und in Weingeist, schwer in Ather oder Chlorosorm lösen.

Schmelzpunkt annähernd 200°.

0,01 g Pilotarpinhydrochlorid löst sich in $1\,\mathrm{ccm}$ Schweselsäure unter Entwickelung von Chlorwasserstoffsäure ohne Färbung, in $1\,\mathrm{ccm}$ rauchender Salpetersäure dagegen mit schwach grünslicher Färbung. Die wässerige Lösung (1+99) rötet Lackmuspapier schwach; in je $1\,\mathrm{ccm}$ dieser Lösung rusen Jodslösung, Bromwasser, Quecksilberchlorids und Silbernitratlösung reichliche Fällungen hervor; durch Ammoniasssüsseit und durch Kaliumdichromatlösung wird die Lösung nicht getrübt. Wird die Lösung von $0,01\,\mathrm{g}$ Pilotarpinhydrochlorid in

5 ccm Wasser mit 1 Tropsen verdünnter Schweselsäure, 1 ccm Wasserstoffsuperoxydlösung, 1 ccm Benzol und 1 Tropsen Kaliumdichromatlösung versetzt, so nimmt beim frästigen Umsschütteln das Benzol eine blauviolette Färbung an.

0,2 g Pilokarpinhydrochlorid dürfen durch Trocknen bei 100° höchstens 0,002 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

In gut verschlossenen Gefäßen und vor Feuchtigkeit geschützt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,02 g. Größte Tagesgabe 0,04 g.

Pilulae — Pillen

Pillen sind Arzneizubereitungen von Kugel-, selten Si- ober Walzenform, die vorzugsweise zum inneren Gebrauche dienen. Zu ihrer Herstellung werden die gepulverten Arzneistosse, nötigensalls mit geeigneten Bindemitteln, gemischt, zu einer bildsamen Masse angestoßen, die in die erwähnte Form gebracht wird. Sind bestimmte Bindemittel nicht vorgeschrieben, so sind Herstellung gleicher Leile Glyzerin und Wasser voter gepulvertes Süßholz und gereinigter Süßholzsaft zu verwenden; sind Bindemittel in unzureichender Menge verordnet, so sind Herstellung gleicher Teile Glyzerin und Wasser voter gepulvertes Süßholz und gereinigter Süßholzsein und Wasser voter gepulvertes Süßholz und gereinigter Süßholzsein und Wasser voter gepulvertes Süßholz und gereinigter Süßholzsaft nach Bedarf zu verwenden. Die Bindemittel sind in einer solchen Menge anzuwenden, daß, wenn nichtst ans

beres verordnet ist, die einzelne Pille ein Gewicht von 0,1 g hat. Enthält die Pillenmasse Stoffe, die sich mit organischen Stoffen leicht zersetzen, z. B. Silbernitrat, so sind, wenn nichts anderes verordnet ist, als Vindemittel weißer Ton und Glyzerin zu benutzen. Zur Herstellung einer Pillenmasse, die Balsame, ätherische oder fette Dle in erheblicher Menge enthält, darf gelbes Wachs verwendet werden.

Zum Bestrenen der Pillen sind Bärlappsporen zu verwenden, wenn nichts anderes vorgeschrieben ist. Zum Lafstieren benutzt man eine weingeistige Lösung von Tolubalsam, zum Überziehen mit weißem Leime eine im Wasserbade hergestellte Lösung von 1 Teil weißem Leim in 3 Teilen Wasser, zum Versilbern reines Blattsilber. Bisweilen werden Pillen auch mit Blattgold, Hornstoff, Zucker oder anderen Stoffen überzogen.

Boli sind Pillen größeren Umfanges und Gewichts zum Gebrauche für Tiere.

Pilulae aloeticae ferratae — Eisenhaltige Aloepillen

Return Fratas Camabalfat

Octivancies Deriviniai	98
Feingepulverte Aloe	5 g
werden mit Seifenspiritus zu einer Masse verarb	eitet, aus
der ohne Anwendung von Streupulver 100 Pillen	hergestellt
werden.	

Den ausgetrockneten Pillen wird durch Rollen in wenig Aloetinktur ein glänzendes, schwarzes Aussehen gegeben.

Pilulae asiaticae — Arjenikpillen

Jede Pille enthält 0,001 g arsenige Säure.

Arfenige Säure	
Hefeegtraft 4,0 g	
Fein gepulverter schwarzer Pfesser 3,0 g	
(Ingeria	
Waffer 1,0 g	
werden zu einer Masse verarbeitet, aus der 100 Pillen ber	
gestellt werden.	=
Arsenikpillen sind zur Abgabe frisch zu bereiter	
Größte Einzelgabe 5 Stück.	
Größte Tagesgabe 15 Stück.	
Pilulae Ferri carbonici Blaudii — Blaudsche Pille	
	1
Jede Pille enthält annähernd 0,028 g Eisen.	t
	t
Getrocknetes Ferrofulfat	ı
Getrocknetes Ferrofulfat	ıt
Getrocknetes Ferrofulfat	ıt
Getrocknetes Ferrofulfat	n

Blaudsche Pillen sind zur Abgabe frisch zu be-

gestellt werden.

Pilulae Jalapae — Jalapenpillen

Jalapenseife 7,5 g Fein gepulverte Jalapenwurzel 2,5 g werden mit Weingeist zu einer Masse verarbeitet, aus der 100 Pillen hergestellt werden.

Jalapenpillen find vor der Aufbewahrung an einem warmen Orte auszutrocknen.

Pilulae Kreosoti — Rreosotvillen

Jede Pille enthält 0,05 g Kreofot. Rreofot 5 g Gepulvertes Süßholz 9 g Olyzerinfalbe 1 g werden zu einer Masse verarbeitet, aus der 100 Villen hergestellt werden.

Rreosotpillen sind mit Cenlonzimtpulver zu bestreuen.

Pix betulina — Birkenteer Oleum Rusci

Der durch trockene Destillation der Rinde und der Zweige von Betula verrucosa Ehrhart und Betula pubescens Ehrhart gewonnene Teer.

Birkenteer ist eine dickliche, rotbraune bis schwarzbraune, in dünner Schicht durchsichtige Flüssigfeit von eigenartigem, burchdringendem Geruche, die sich in absolutem Alkohol völlig, in Chloroform fast völlig, in Ather nur teilweise löst.

Schüttelt man $2\,\mathrm{g}$ Birkenteer mit $25\,\mathrm{cem}$ Wasser $5\,\mathrm{Minuten}$ lang frästig durch, so muß daß gelbliche Filtrat Lackmuspapier röten und in der Kälte ammoniakalische Silberlösung sofort reduzieren. $10\,\mathrm{cem}$ deß Filtrats werden durch $3\,\mathrm{Tropsen}$ verdünnte Eisenchloridlösung (1+9) rötlichbraun, durch $10\,\mathrm{Tropsen}$ Kaliumdichromatlösung braun gefärbt und dann bald undurchsichtig getrübt.

Pix Juniperi — Wacholderteer Oleum Juniperi empyreumaticum Oleum cadinum

Der durch trockene Destillation auß dem Holze und den Zweigen von Juniperus oxycedrus *Linné* und anderen Juniperus-Arten gewonnene Teer.

Wacholberteer ist eine sirupdicke, rotbraune bis schwarzbraune, in dünner Schicht gelbe Flüssigkeit von eigenartigem, burchdringendem Geruch und scharfem Geschmacke, die sich in Chlorosorm und in Ather völlig, in Petroläther und in Weingeist nur teilweise löst. Die ätherische Lösung zeigt meist nach kurzer Zeit flockige Ausscheidungen.

Bei der Destillation von 100 ccm Wacholderteer müssen mindestens 50 ccm bis 300° übergehen.

Schüttelt man 2 g Wacholberteer mit 25 ccm Wasser 5 Minuten lang fräftig burch, so muß das gelbliche bis gelbslichbraume Filtrat Lackmuspapier röten und ammoniakalische Silberlösung in der Kälte sofort reduzieren. Verseht man 10 ccm des Filtrats mit 3 Tropfen verdünnter Eisenchloridslösung (1+9), so wird es rötlichbraum bis violettbraum ge-

färbt. Gibt man zu weiteren 10 ccm des Filtrats 10 Tropfen Kaliumdichromatlösung, so färbt es sich gelbbraun bis rötlichbraun und wird bald undurchsichtig trübe.

Pix liquida — Holzteer

Der burch trockene Destillation des Holzes verschiedener Bäume aus der Familie der Pinaceae, vornehmlich der Pinus silvestris *Linné* und Larix sibiriea *Ledebour*, gewonnene Teer.

Holzteer ist dickslüssig, braunschwarz, durchscheinend, etwas körnig und von eigentümlichem Geruche. Bei mikrostopischer Betrachtung sind in ihm kleine Kristalle zu erkennen. Holzteer ist in absolutem Alkohol löslich und sinkt in Wasser unter.

Schüttelt man 2 g Holzteer mit 20 com Wasser 5 Minuten lang frästig durch, so ist das erhaltene Teerwasser gelblich, riecht und schmeckt nach Teer und rötet Lackmuspapier. Fügt man zu 10 com Teerwasser 20 com Wasser und 2 Tropsen Sisenchloriblösung hinzu, so erhält man eine gründraun gefärbte Flüssigkeit. Sine Mischung von gleichen Raumteilen Teerwasser und Kalkwasser ist dunkelbraun gefärbt.

Pix Lithanthracis — Steinkohlenteer

Der durch trockene Destillation der Steinkohlen bei der Leuchtgasfabrikation gewonnene Teer.

Steinkohlenteer ist eine dickflüssige, braunschwarze bis schwarze, in dünner Schicht bräunlichgelbe, an der Luft all-mählich erhärtende Masse von eigentümlichem, naphthalinähn-

lichem Geruche, die fich in Chloroform oder Benzöl fast völlig, in absolutem Alkohol oder Ather nur teilweise löst. In Wasser sinkt Steinkohlenteer unter.

Schüttelt man 1 g Steinkohlenteer mit 10 ccm Wasser 5 Minuten lang kräftig durch, so darf das Filtrat Lackmuspapier höchstens schwach bläuen.

Placenta Seminis Lini — Leinkuchen

Die bei der (Gewinnung des Leinöls erhaltenen Preßrückstände. Leinkuchen ist bräunlichgrau. Der mit siedendem Wasser hergestellte Luszug liesert ein schleimiges, fade schmeckendes Kiltrat.

Leinkuchen besteht hauptsächlich aus den aleuronreichen, auch noch etwas Öl enthaltenden Endosperm- und Keimlingtrümmern der Leinsamen. Daneben sinden sich zahlreiche, vorwiegend slächenförmige Bruchstücke der Samenschale, bestonders gekennzeichnet durch die Schicht aus saferförmigen Stadzellen, der oft noch auf der einen Seite runde, auf der anderen rechtwintlig zum Faserverlaufe gestreckte, dünnwandige Parenchymzellen ausliegen, durch die Pigmentschicht mit ihren häusig aus den sehr sein getüpselten Bellen herausgefallenen, meist viereckigen, braunen Inhaltskörpern sowie durch die Schleimepidermis, deren Kutikula seine Sprünge zeigt.

Leinkuchen darf Teile anderer Samen und kleinkörnige Stärke nur in sehr geringer Menge enthalten. Der mit siedendem Wasser hergestellte Auszug darf nicht ranzig schmecken.

1 g Leinkuchen darf nach dem Verbrennen höchstens 0,06 g

Rückstand hinterlassen.

Plumbum aceticum — Bleiazetat

 $(CH_3 \cdot CO_2)_2 Pb + 3 H_2 O$ $\mathfrak{Mol}. \mathfrak{Gew}. 379,3$

Farblose, durchscheinende, allmählich verwitternde Kristalle oder weiße, kristallinische Stücke, die schwach nach Essigsäure riechen und sich in etwa 2,3 Teilen Wasser lösen.

Die kalt gesättigte wässerige Lösung schmeckt süßlich und zusammenziehend und bläut Lackmußpapier. Natriumsulsidslösung ruft in der Lösung einen schwarzen, verdünnte Schwefelsäure einen weißen und Kaliumjodidlösung einen gelben Niederschlag hervor; durch Eisenchloridlösung entsteht ein rötlichsgelbes Gemisch, das sich beim Stehen in einen weißen Niederschlag und eine dunkelrote Flüssigigkeit trennt.

1 g Bleiazetat muß mit 5 ccm frisch ausgekochtem Wasser eine klare ober höchstens schwach opalisierende Lösung geben. Diese Lösung muß nach Jusat von 10 ccm verdünnter Schwefelsäure ein Filtrat liesern, das beim Übersättigen mit Ammoniakslüsseit nicht gefärbt wird (Kupfersalze) und keinen rotgelben Niederschlag gibt (Eisensalze).

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,1 g.

Größte Tagesgabe 0,3 g.

Podophyllinum — Podophyllin

Ein Gemenge verschiedener Stoffe, das aus dem weingeistigen Extrakte der unterirdischen Teile von Podophyllum peltatum *Linné* durch Wasser abgeschieden wird.

Podophyssin ist ein gelbes, amorphes Pulver oder eine lockere, zerreibliche, amorphe Masse von gelbliche oder bräunelichgrauer Farbe.

Podophyllin löst sich in 100 Teilen Ammoniakstüssseit zu einer gelbbraunen, mit Wasser klar mischbaren Flüssigkeit, aus der sich beim Übersättigen mit Salzsäure braune Flocken abscheiden. In 10 Teilen Weingeist löst es sich zu einer braunen Flüssigkeit, in der durch Wasser eine Fällung entsteht; von Ather und von Schwefelkohlenstoss wird es nur teilweise gelöst. Bei 100° ninmt Podophyllin allmählich eine dunklere Färbung an, ohne jedoch zu schmelzen. Mit Wasser geschüttelt, liesert es ein fast farbloses, bitter schmeckendes Filtrat, das Lackmuspapier nicht verändert und durch Eisenschloridlösung braun gefärbt wird. Bleiessig ruft in dem wässerigen Auszug des Podophyllins eine gelbe Färbung sowie Opaleszenz hervor; allmählich sindet eine Abscheidung rotgelber Flocken statt.

1 g Podophyllin darf nach dem Verbrennen höchstens

0,005 g Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,1 g.

Größte Tagesgabe 0,3 g.

Potio Riverii — Nivièrescher Trank

Zitronensäure	 		4 Teile
Natriumfarbonat	 		9 Teile
Masser	 	19	0 Teile.

Die Zitronensäure wird in einer Flasche in dem Wasser gelöst, dann wird das Natriumkarbonat in kleinen Kristallen hinzugefügt und durch mäßiges Umschwenken langsam gelöst; hierauf wird die Flasche verschlossen.

Rivièrescher Trankistzur Abgabe frisch zu bereiten.

Pulpa Tamarindorum cruda — Tamarindenmus

Das Fruchtsleisch von Tamarindus indica Linné.

Tamaxindenmus ift eine schwarzbraune, etwas zähe, weiche Masse, der in geringer Menge Samen, die pergamentartige Hartschicht der Fruchtfächer, die Gefäßbündel der Frucht und Trümmer ihrer äußeren Hüllschicht beigemengt sind.

Tamarindenmus schmeckt rein und stark sauer.

Werden 20 g gut durchmischtes Tamarindennus mit 190 com Wasser übergossen und durch Schütteln völlig ausgezogen, so müssen beim Abdampsen von 50 g des Filtrats mindestens 2,5 g trockenes Extrakt zurückbleiben.

Pulpa Tamarindorum depurata Gereinigtes Tamarindenmus

Tamarindenmus wird mit heißem Wasser gleichmäßig erweicht, durch ein zur Serstellung grober Pulver bestimmtes Sieb gerieben und in einem Porzellangefäß auf dem Wasserbade bis zur Konsistenz eines dicken Extrakts eingedampft. Darauf werden je 5 Teile des noch warmen Muses mit 1 Teile mittelsein gepulvertem Zucker vermischt.

Gereinigtes Tamarindenmus muß schwarzbraun sein; es muß sauer, darf aber nicht brenzlich schmecken.

Wird 1 g gereinigtes Tamarindenmus verascht, der Rückstand mit einigen Tropsen Sakpetersäure beseuchtet, die Sakpetersäure verdampst, der Rückstand geglüht, und unter Erwärmen in 5 com verdünnter Sakzsäure gelöst, die Lösung mit 3,5 com Ummoniaksküssigkeit versetzt, so darf das mit verdünnter Essigsäure schwach angesäuerte und mit Wasser auf 10 com aufgefüllte Filtrat mit 3 Tropsen Natriumsulside

lösung keine Fällung geben. Eine etwa auftretende Färbung darf nicht dunkler sein als die einer Mischung von 1 ccm Kupfersulfatlösung, die in 1000 ccm 0,5 g Kupfersulfat enthält, 1 ccm verdünnter Essigfäure, 8 ccm Wasser und 3 Tropsen Natriumsulfidlösung (unzulässige Menge Kupfer). Die Beobachtung ist in 2 gleich weiten Probierrohren vorzunehmen.

Schüttelt man 2 g gereinigtes Tamarindenmus mit 50 g heißem Wasser und läßt darauf erkalten, so müssen zur Sättigung von 25 com des Filtrats mindestens 12 com ½10°-Normal-Ralilauge verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 9 Prozent Säure, berechnet auf Weinsäure, entspricht (1 com ½10°-Normal-Ralilauge = 0,007502 g Weinsäure, Lackmuspapier als Judikator).

1 g gereinigtes Tamarindenmus darf durch Trocknen bei 100° höchstens 0,4 g an Gewicht verlieren.

Pulveres mixti — Gemischte Pulver

Gemischte Pulver sind mit oder ohne Zusatz von indisserenten Stoffen hergestellte, gleichmäßige Mischungen von Arzneimitteln, die durch Stoßen, Reiben oder Mahlen grob, mittelsfein oder sein gepulvert sind.

Pulvis aerophorus — Brausepulver

Mittelfein gepulvertes Natriumbikarbonat 2,0 g Mittelfein gepulverte Weinsäure 1,5 g.

Die Bestandteile werden getrennt abgegeben, das Natriumbikarbonat in gefärbter, die Weinsäure in weißer Papierkapsel.

Pulvis aerophorus laxans Abführendes Brausepulver

Mittelsein gepulvertes Kaliumnatriumtartrat 7,5 g Mittelsein gepulvertes Natriumbikarbonat. 2,5 g Mittelsein gepulverte Weinsaure 2,0 g.

Das Kaliunmatriumtartrat und das Natriumbikarbonat werden gemischt. Dieses Salzgemisch wird in gefärbter, die Weinsäure getrennt davon, in weißer Papierkapsel abgegeben.

Pulvis aerophorus mixtus Gemischtes Brausepulver

Zu bereiten aus

Mittelfein gepulvertem Natriumbikarbonat 13 Teilen Mittelfein gepulverter Weinfäure 12 Teilen Mittelfein gepulvertem Zucker 25 Teilen.

Die Weinfäure und der Zucker sind vor dem Mischen gut zu trocknen.

Brausepulver ist ein trockenes Pulver, das sich in Wasser unter starkem Aufbrausen löst.

Pulvis dentifricius — Zahnpukpulver

Pulvis dentifricius cum Sapone Seifen-Zahnputpulver

Su bereiten aus
Gefälltem Kalzimnkarbonat für den
äußeren Gebrauch 90 Teilen
Medizinischer Seife 10 Teilen
Pfefferminzöl 1,25 Teilen.
Seifen-Zahnputpulver ift weiß und riecht nach Pfefferminzöl.

Pulvis gummosus Zusammengesetztes Gummipulver

Ju bereiten aus	
Kein gepulvertem arabischem Gummi	5 Teilen
Kein gepulvertem Süßholz	3 Teilen
Mittelfein gepulvertem Zucker	
Zusammengesetztes Gummipulver ist gelbwe	iß.

Pulvis Ipecacuanhae opiatus — Doversches Pulver

Gehalt 10 Prozent Optumpulver.	
Zu bereiten aus	· ·
Opiumpulver	1 Teil
Kein gepulverter Brechwurzel	1 Teil
Fein gepulvertem Mischzucker	8 Teilen.
	35*

Doversches Pulver ist hellbraun und riecht fräftig nach Opium.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 1,5 g.

Größte Tagesgabe 5,0 g.

Pulvis Liquiritiae compositus — Brustpulver

Zu bereiten aus

a vocator and	
Mittelfein gepulvertem Zucker	10 Teilen
Fein gepulverten Sennesblättern	3 Teilen
Fein gepulvertem Süßholz	3 Teilen
Mittelfein gepulvertem Fenchel	2 Teilen
Gereinigtem Schwefel	2 Teilen.

Brustpulver ist grünlichgelb.

Pulvis Magnesiae cum Rheo — Kinderpulver

Zu bereiten aus

Fein gepulvertem basischen

Magnesiumtarbonat 10 Teilen

Fenchel-Ölzucker 7 Teilen

Fein gepulvertem Rhabarber 3 Teilen.

Kinderpulver ist anfängs gelblich, später rötlichweiß und riecht nach Fenchelöl.

Pulvis salicylicus cum Talco — Salizylstreupulver

 Su bereiten auß

 Fein gepulverter Salizylfäure
 3 Teilen

 Weizenstärfe
 10 Teilen

 Talf
 87 Teilen

Salizylstreupulver ist weiß, nimmt aber zuweilen einen Stich ins Rötliche an.

Pyrogallolum — Phrogallol

C₆H₃ (OH)₃ [1, 2, 3] Mol.-Gew. 126,05

Leichte, weiße, glänzende Blättchen ober Nadeln von bitterem Geschmacke. Phrogallol löst sich in 1,7 Teilen Wasser, in 1,5 Teilen Weingeist und in 1,5 Teilen Ather. Die wässerige Lösung ist farblos, rötet Lackmuspapier nur schwach und färbt sich an der Luft allmählich braun. Phrogallol sublimiert bei vorsichtigem Erhigen ohne Sersehung.

Schmelzpunft 131° bis 132°.

Schüttelt man Pyrogallol mit Kalfwasser, so färbt sich die Flüssigteit zunächst violett, alsbald aber tritt Braunsärbung und Schwärzung unter flockiger Trübung ein. Die frisch bereitete wässerige Lösung (1+99) wird durch 1 ccm einer wässerigen, durch Schütteln unter Luftzutritt hergestellten Ferrosulfatlösung (1+9) indigoblau, durch 1 Tropsen Sisen-chloridlösung braunrot gefärbt; aus Silbernitratlösung scheidet sie Silber aus.

0,2 g Phrogallol dürfen nach dem Verbrennen keinen

wägbaren Nückstand hinterlassen.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Radix Althaeae — Gibischwurzel

Die durch Schälen von der Korkschicht und einem Teile der Ninde befreiten, getrockneten, im frischen Justand fleischigen Hauptwurzelzweige und Nebenwurzeln von Althaea ofsieinalis Linné.

Sibischwurzel ist gelblichweiß, einfach, ziemlich gerade, bis 30 cm lang und bis 2 cm dick, gewöhnlich längsfurchig, oft etwas gedreht und zeigt zahlreiche, bräunliche Narben von Wurzelfasern sowie stellenweise von der Oberfläche sich ablösende Fäserchen. Sie stäubt beim Zerbrechen. Das Holzbricht kurz und körnig, die Ninde zähe und langsaserig.

Sibischwurzel riecht schwach, eigenartig und schmeckt schleimig.

Der Querschnitt zeigt die weißliche, schmale Rinde von dem großen, ebenfalls weißlichen Holzkörper durch die wellig verlaufende, hellbräunliche Kambiumzone getrennt. Unter der Lupe erscheint die Rinde, besonders nach dem Ausweichen in Wasser, ringförmig geschichtet, der Holzkörper undeutlich strahlig. Beim Beseuchten mit Ammoniakslüssseit färbt sich die Schnittsläche gelb.

Die Rinde enthält zahlreiche, auf dem Duerschnitt in tangentialen Reihen angeordnete Faserbündel. Im Holzkörper liegen Gruppen von wenigen Gefäßen, die bisweilen auch von Fasern begleitet werden. Die langen, schmalen, mäßig verdickten, farblosen, wenig oder nicht verholzten Fasern haben zuweilen gegabelte Enden. Schleimzellen sinden sich zerstreut in der Rinde und im Holzkörper. Die Parenchymzellen sind dicht gefüllt mit Stärke oder enthalten Kalziumzalatdrusen. Die meist einfachen Stärkekörner sind 3 bis 25 μ

lang, oval, gestreckt oder nierenförmig gebogen, bisweilen

mit einem Längsspalt verschen.

Sibischwurzelpulver ist gelblichweiß und gekennzeichnet durch die zahlreich vorhandenen Stärkekörner, die Fasern, die Schleimzellen und die aus ihren Trümmern im Tuschepräparat entstehenden Schleimkugeln, durch spärliche Bruchstücke von Gefäßen, besonders solchen mit Netzleisten und durch Kalziumvogalatdrusen.

Eibischwurzel darf nicht mißfarbig sein und nicht dumpfig riechen. Der Schleim, den Eibischwurzel mit der zehnfachen Menge kaltem Wasser gibt, darf nur schwach gelblich sein

und Lackmuspapier kaum verändern.

Sibischwurzelpulver darf Korfteilchen nicht enthalten.

Schüttelt man 1 g Eibischwurzel mit 5 ccm verdünnter Essigsäure, so darf das Filtrat durch Ammoniumogalatlösung höchstens schwach getrübt werden (gekalkte Eibischwurzel).

1 g Eibischwurzel darf nach dem Verbrennen höchstens

0,07 g Rückstand hinterlassen.

Radix Angelicae — Angelikawurzel

Die getrockneten Burzelstöcke und Wurzeln von Archangelica officinalis Hoffmann. Der Wurzelstock ist gewöhnlich der Länge nach durchschnitten; die Wurzeln sind bisweilen zu einem Zopfe verstochten.

Der furze, bis 5 cm dicke, durch Blattreste kurz beschopfte Burzelstock ist sein geringelt. Die zahlreichen, bis 1 cm dicken und bis 30 cm langen Burzeln sind längsfurchig, querhöckerig und von der gleichen braungrauen bis rötlichen Karbe wie der Burzelstock.

Angelikawurzel ist leicht schneidbar und bricht, scharf getrocknet, glatt.

Angelikawurzel riecht stark würzig und schmeckt schark würzig und bitter.

Die schmutzigweiße Rinde, deren Breite höchstens den Durchmeffer des hellgelbgrauen, grobstrahlig gestreiften Holzförpers erreicht, ist von einer fräftigen, dünnwandigen Korkschicht bedeckt, durch große Luftlücken in den äußeren Teilen fast schwammig, im wesentlichen aus stärkeführendem Parenchym aufgebaut und enthält zahlreiche, schon mit bloßem Aluge sichtbare, strablig angeordnete, schizogene Sekretgänge, beren Durchmesser, bis 200 µ groß, meist den der Gefäße über-Ihr Sekret ist bräunlichgelb. Der Holzkörper, dem trifft. Schretgänge fehlen, enthält in stärkeführendem Parenchyme zahlreiche, bis 70 \mu weite, verholzte Gefäße und, wie die Rinde, als mechanisches Gewebe Gruppen nicht verholzter Ersatsasern. Die Stärkeförner sind nur 2 bis 4 µ groß und häufig zu vielen zusammengesett. Der Wurzelstock unterscheibet sich von den Wurzeln nur durch das große, innerhalb des Holzringes liegende, stärkeführende Mark.

Angelikawurzelpulver ist braun und gekennzeichnet durch stärkehaltiges, dünnwandiges Parenchym, Stärke, Bruchstücke von Treppen- und Netzekäßen, Korksehen, Ersatsascritränge und winzige Sekretkügelchen.

Angelikatuurzelpulver darf Stärke über $5~\mu$ Durchmesser und verholzte mechanische Elemente nicht enthalten.

 $1~{
m g}$ Angelikawurzel darf nach dem Verbrennen höchstens $0.14~{
m g}$ Rückstand hinterlassen.

Radix Colombo — Rolombowurzel

Die in frischem Zustand in Querscheiben zerschnittenen, getrockneten, verdickten Teile der Wurzeln von Jatrorrhiza palmata (Lamarck) Miers.

Die Scheiben sind spröde, rundlich oder oval, 3 bis 8 cm breit, 0,5 bis 2 cm dick, am Rande graubräunlich oder gelbbraun, runzelig, auf der Schnittsläche graugelb, in der Nähe des Randes zitronengelb. Der mittlere Teil der Scheiben ist auf beiden Seiten eingesunken, der Randwulst durch die dunkle Kambiumlinie in 2 Abschnitte geteilt. Nur in der Nähe des Kambiums sind die Scheiben strahlig. Kolombowurzel stäubt beim Zerbrechen; der Bruch ist kurz, mehlig.

Kolombowurzel riecht schwach und schmeckt bitter und etwas schleimig.

Der bünnwandige Kork ist vielschichtig. In der Nähe der Kortschicht liegen meist zahlreiche, ungleich verdickte, getüpfelte, verholzte, gelbe, sich mit 70prozentiger Schwefelfäure leuchtend grün färbende Steinzellen, die zum Teil Einzelfristalle, aber auch fristallinische Klumpen ober Kristallsand von Kalziumogalat enthalten. Prismen- und nadelförmige, selten zu Drusen vereinigte Kalziumogalatkristalle kommen auch in dem übrigen Teile der Rinde und im Holzkörper vor. In diesem, der wie die Rinde der Hauptmasse nach aus Parenchym besteht, bilden kurzgliedrige, hofgetüpfelten Tracheiden, netig verdickten Ersatfasern und spärlichen Fasern umgebene Netgefäße unregelmäßige, von Das Parenchym Parenchym unterbrochene Radialreihen. enthält zahlreiche, meift einfache, fugelige, eiförmige ober feulenförmige, konzentrisch oder erzentrisch geschichtete, gewöhnlich 25 bis $50~\mu$, selten über $80~\mu$ große Stärkekörner, die häufig einen mehrstrahligen Spalt besitzen; daneben kommen Kleinkörner von gewöhnlich nur $10~{\rm bis}~15~\mu$ Größe vor.

Rolombowurzelpulver ist gelb und gekennzeichnet durch seinen großen Reichtum an Stärkekörnern der oben beschriebenen Form, durch dünnwandiges Parenchym und wenig dünnwandigen Kork, wenige verholzte Gefäße, Steinzellen und Fasern und durch die sich mit 70prozentiger Schwefelsfäure leuchtend grün färbenden Steinzellen.

Bei der Mikrosublimation erhält man neben dunkelbraunen Massen nur ganz schwach gelblich gefärbte Sublimationströpschen, aus denen sich nach einiger Zeit sehr zahlreiche, kleine, fast farblose Kristalle abscheiden.

 $1~{
m g}$ Kolombowurzel darf nach dem Verbrennen höchstens $0,09~{
m g}$ Rückstand hinterlassen.

Radix Gentianae — Enzianwurzel

Die schnell getrockneten Burzeln und mehrköpfigen Burzelsstöcke von Gentiana-Arten, hauptsächlich von Gentiana lutea Linné, daneben auch von Gentiana pannonica Scopoli, Gentiana purpurea Linné und Gentiana punctata Linné.

Enzianwurzel der erstgenannten Art ist gelbbraun, 20 bis 60 cm lang, oben 2 bis 4 cm diet; Enzianwurzel der anderen Arten ist von hellerer Farbe und ist dünner. Der Wurzelstock ist disweilen durch Blatt- und Stengelreste beschopft und geringelt, die wenig verzweigten Wurzeln sind längsfurchig. Beide sind bisweilen der Länge nach gespalten, brechen leicht und glatt, nicht saserig und nicht mehlig. Die Querbruchsläche ist sast gleichmäßig gelblich bis hellbraun. Enzianwurzel ist

hart; in Wasser quellen die Stücke stark und werden zähe und biegsam.

Enzianwurzel riecht eigenartig und sehmeckt anfangs süß, bann stark und anhaltend bitter.

Auf dem Querschnitt sind Wurzeln und Wurzelstöcke, bie nahezu den gleichen Bau zeigen, in der Nähe des bunkleren Kambiums undeutlich strahlig. Der Kork besteht aus einer wenige Zellen breiten Schicht. Die höchstens 2 bis 3 mm dicke Rinde weist oft im äußeren Teile Lücken auf. Der hauptfächlich aus Parenchym bestehende Holzkörper enthält neben vereinzelten oder zu weniggliedrigen Gruppen vereinigten Neyleisten- und Treppengefäßen auch Siebröhren-Die Gewebe der Enzianwurzel sind frei von bündel. Kasern; dagegen finden sich Kasern innerhalb der Blütensprofinarben. Das Parenchym, bessen Wände stark quellbar find, enthält neben gelblichen, in Wasser fast völlig löslichen Massen ölartige Tröuschen und vereinzelte Kalziumorglatkristalle in Form winziger Nabeln, kleiner Täfelchen ober Prismen, felten etwas größerer Oftaeder. Stärke ist selten zu beobachten.

Enzianwurzelpulver ist braungelb und gekennzeichnet durch die gleichmäßigen Parenchymsegen, die Bruchstücke der Gefäße, spärliche Korksegen und sehr selten durch Fasern sowie durch die Kalziumogalatkristalle.

Enzianwurzelpulver barf kleinkörnige Stärke nur in sehr geringer Menge, über $20~\mu$ große Stärkekörner überhaupt nicht enthalten; Steinzellen müssen sehlen (Kokosnußschalen, Rumex-Wurzeln, oberirdische Teile der Stanumpflanze usw.).

Bei der Mikrosublimation muß ein farbloses Sublimat entstehen, das sich in einem Tröpfchen Kalilauge nicht mit roter Färbung lösen darf (Rumex-Wurzeln).

Wird 1 g grob gepulverte Enzianwurzel zweimal je 1 Stunde lang mit je 25 com verdünntem Weingeist durch Erwärmen am Rückslußkühler ausgezogen, so müssen die vereinigten Filtrate nach dem Abdampfen und Trocknen bei 100° mindestens 0,33 g Rückstand hinterlassen (fermentierte Wurzeln).

1 g Enzianwurzel darf nach dem Verbrennen höchstens 0,05 g Rückstand hinterlassen.

Radix specacuanhae — Brechwurzel

Gehalt mindestens 1,99 Prozent Alkaloide, berechnet auf Emetin $(C_{30}H_{44}O_4N_2)$, Mol.-Gew. 496,4).

Die getrockneten, verbickten Wurzeln von Uragoga ipecacuanha (Willdenow) Baillon.

Brechwurzel ist hin und her gebogen, an den Enden verjüngt, gewöhnlich unverzweigt, bis 20 cm lang, aber meist in 5 bis 7 cm lange Stücke zerbrochen, nicht über 5 mm dick, durch Wülste der Rinde, die sie mehr oder weniger umfassen, geringelt, fein längsgefurcht, graubraun. Die innen weißliche bis hellgraubraune Rinde ist ebenso dick oder dicker als der hellgelbe, harte, zähe, marklose Holzkörper. Sie löst sich leicht vom Holzkörper ab und bricht glatt.

Brechwurzel riecht schwach, eigenartig und schmeckt widerlich und schwach bitter.

Die Rinde ist von einer braunen, aus dünnwandigen Zellen gebildeten Korkschicht bedeckt. Sie besteht neben den Siehröhren nur aus Parenchym, dessen Zellen nach innen an Größe abnehmen und teils Bündel von Raphiden, teils Stärke führen. Die Stärkekörner sind rundlich, einfach oder aus höchstens 7 Körnchen zusammengesett. Die Einzelkörner sind höchstens

 $24~\mu$ groß, gewöhnlich jedoch wefentlich fleiner. Diekwandige Sellen kommen in der Rinde nicht vor. Der Holzkörper besteht aus stärkeführenden Ersatzsafern mit schräggestellten, spaltenförmigen Tüpfeln, gefäßartigen Tracheiden mit runden, den Enden genäherten Löchern in der Seitenwand, gewöhnlichen Tracheiden, Fasern und stärkeführendem Holzparenchyme. Unsgeprägte Markstrahlen sehlen. Die Einzelstärkeförner des Holzkörpers haben nicht über $7~\mu$, die zusammengesetzen nicht über $10~\mu$ Durchmesser.

Brechwurzelpulver ist hellgraugelb und gekennzeichnet durch Stärkeförner, Kalziumogalatraphiden, Stücken des Korkes, stärkeführende Ersatzfasern, mit Holztüpfeln und an den abgestutten Enden meist mit einem kreisrunden Loche versehene, gefäßartige Tracheiden, gewöhnliche Tracheiden und vereinzelt

portommende Kafern.

Brechwurzel darf schlanke, glatte, mit Mark versehene Stücke (Wurzelsköcke der Stammpflanze) sowie heller oder auch dunkel gefärdte, nicht wulftig geringelte Wurzeln (fremde Veimengungen) nicht enthalten.

Brechwurzelpulver muß frei sein von Steinzellen (Wurzelsstöcke), weiten, echten Gefäßen, Einzelkörnern von Stärfe über 25 μ Durchmesser, Kalziumogalatdrusen und Farbstoffzellen

(fremde Beimengungen).

1 g Brechwurzel darf nach dem Verbrennen höchstens

0,05 g Rückstand hinterlassen.

(Gehaltsbestimmung. 2,5 g sein gepulverte Brechwurzel übergießt man in einem Arzueiglas mit 25 g Ather sowie nach fräftigem Umschütteln mit 2 g Annuoniakslüssigkeit und läßt das Gemisch unter häusigem, frästigem Umschütteln eine halbe Stunde lang stehen. Nach Zusaß von 2 com Wasser

schüttelt man die Mischung noch so lange, bis sich die ätherische Schicht vollständig geklärt hat, gießt 20 g der klaren Lösung (= 2 g Brechwurzel) durch ein Wattebäuschchen in ein Kölbehen, destilliert den Ather ab und erwärmt auf dem Wasserdade dis zum Verschwinden des Athergeruchs. Nachdem man den Rückstand in 1 cem Weingeist gelöst hat, gibt man 5 cem ¹/₁₀-Normal-Salzsäure und 5 cem Wasser in das Kölbehen, fügt 2 Tropfen Methylrotlösung hinzu und titriert mit ¹/₁₀-Normal-Kalilauge dis zum Farbumschlage. Sierzu dürsen höchstens 3,40 cem ¹/₁₀-Normal-Kalilauge verbraucht werden, so daß mindestens 1,60 cem ¹/₁₀-Normal-Salzsäure zur Sättigung der vorhandenen Alkaloide erforder-lich sind, was einem Mindestgehalte von 1,99 Prozent Alkaloiden entspricht (1 cem ¹/₁₀-Normal-Salzsäure = 0,02482 g Alkaloide, berechnet auf Emetin, Methylrot als Indikator).

Gibt man zu 5 ccm der titrierten Flüssigkeit einige kleine Kristalle Kaliumchlorat und erwärmt vorsichtig, so färbt sich die Mischung orangegelb.

Vorsichtig aufzubewahren.

Radix Levistici — Liebstöckelwurzel

Die getrockneten Burzelstöcke und Burzeln von Levisticum officinale Koch.

Der kuze, hellgraubraune, geringelte, bis 4 cm dicke, vor dem Trocknen meist der Länge nach gespaltene Wurzelstock trägt zuweilen an der Spize Blattreste. Die gleichsarbigen, mäßig verzweigten, bis mehrere Dezimeter langen und bis 5 mm dicken Wurzeln sind meist stark längsrunzelig, im oberen Teile geringelt.

5

8

-

Liebstöckelwurzel riecht eigenartig würzig und schmeckt ansfangs süßlich, dann scharf würzig und etwas bitter.

Die außen weißliche, innen gelbbraune Rinde ist bedeutend bicker als das gelbe Holz; sie ist von einer dünnen Korkschicht bedeckt, durch radial gestreckte, große Luftlücken in den äußeren Teilen fast schwammig, im wesentlichen aus stärkeführendem Parenchym aufgebaut und enthält zahlreiche, strablig angeordnete, schizogene Sekretgänge, deren Durchmesser, gewöhnlich 50 bis 100 μ, meift ebenso weit oder wenig weiter als der ber weitesten Gefäße ist. Das Sefret ist braun oder rot-Der Holzkörper, dem Sekretgänge fehlen, enthält im stärkeführenden Parenchyme zahlreiche, gewöhnlich 40 bis $80~\mu$, ausnahmsweise bis 160 \mu weite, verholzte Gefäße und, wie die Rinde, als mechanisches Gewebe Gruppen nicht verholzter Die Stärkekörner sind 6 bis 16 \mu, bisweilen bis 20 μ groß und manchmal zu vielen zusammengesett. Der Wurzelstock unterscheidet sich von den Wurzeln nur durch das innerhalb des Holzringes liegende, stärkeführende Mark.

 $1~{
m g}$ Liebstöckelwurzel darf nach dem Verbrennen höchstens $0.085~{
m g}$ Rückstand hinterlassen.

Radix Liquiritiae — Süßholz

Die geschälten, getrockneten Wurzeln und Ausläufer von Glycyrrhiza glabra Linné.

Die Wurzeln sind meist unverzweigt, bis über 1 m lang, bis 4 cm dick, spindelförmig, am oberen Ende oft keulig verdickt. Die Ausläuser sind den Wurzeln ähnlich, jedoch walzenförmig. Beide sind hellgelb, mit feinen, von der

Oberfläche sich ablösenden Fasern versehen, zähe, auf dem Bruche langsaserig und grobsplitterig. Der Querschnitt zeigt eine hellgelbe, bis 4 mm dicke Rinde und ein gelbes Holz. Das Holz ist vielfach längs den deutlich sichtbaren Markstrahlen gespalten. Die Ausläuser haben ein deutliches Mark, das den Wurzeln sehlt.

Süßholz riecht schwach, eigenartig und schmeckt füß.

In der Rinde und im Holztörper sind zahlreiche von Kristallzellreihen begleitete Gruppen langer, geschichteter, fast dis zum Verschwinden des Lumens verdickter Fasern vorhanden; die äußeren Schichten ihrer Wände sind gelb, mehr oder weniger stark verholzt, die inneren Schichten sind farblos und unverholzt. In der Rinde sinden sich zusammenzgedrückte Siebstränge, im Holze sehr weite, vereinzelt oder in Gruppen von 2 dis 4 stehende, meist kurzgliedrige, gelbe Tüpselz und Netzleistengesäße. Die Markstrahlen des Holzes sind 3 dis 8 Sellen breit. Außer in den Kristallzellzeihen kommen sünsz dis sechseckige, oft längliche Einzelzkristalle von Kalziumogalat in Rinde und Holz zerstreut vor. In den Parenchymzellen sindet sich Stärke in meist einsachen, runden, ovalen dis stäbchenförmigen Körnern von 2 dis 20 μ Durchmesser.

Süßholzpulver ist hellgelb und gekennzeichnet durch die von Kristallzellreihen begleiteten gelben Fasern, die stark gelb gefärbten Bruchstücke der Gefäße, die Stärkekörner und die Kalziumogalakkristalle. Es wird durch 80prozentige Schweselfäure vrangegelb gefärbt.

Süßholzpulver darf braune Korkfetzen nicht enthalten.

1 g Süßholz darf nach dem Verbrennen höchstens $0,065~\mathrm{g}$ Rückstand hinterlassen.

Radix Ononidis — Hauhechelwurzel

Die getrochneten Wurzelftöcke und Wurzeln von Ononis spinosa $Linn\acute{e}$.

Der kurze, gewöhnlich mehrköpfige Wurzelstock geht nach unten in eine lange, höchstens 2 cm dicke, wenig verzweigte, grandraune bis schwarzbraune Hauptwurzel über. Diese ist holzig, äußerst zäh, gedreht und verbogen, oft der Länge nach zerklüftet, mit geraden oder gekrümmten Längsleisten versehen, nicht selten platt. Auf dem meist sehr unregels mäßigen Querschnitt zeigt sie gewöhnlich erzentrischen Bau, eine etwa 1 mm dicke, sest anhaftende Ninde und einen gelblichen Holzkörper, der Jahresringe erkennen läßt und durch weiße, sehr verschieden breite Markstrahlen zierlich fächerigsstrahlig gezeichnet ist. Beim Beseuchten mit Ammoniakslässischet wird das Holz start gelb gefärbt. Hauhechelwurzel bricht faserig.

Hauhechelwurzel riecht schwach, an Süßholz erinnernd, und

schmeett kragend, etwas herb und süßlich.

Die Ninde enthält dieswandige Fasern und in gekammerten, mit verholzten Membranen versehenen Sellen Sinzelkristalle von Kalziumvralat. Die Holzstränge zeigen neben reichlichem Parenchyme nur wenige Gefäße; sie bestehen hauptsächlich aus Kasern und enthalten Kristallzellreihen mit Sinzelkristallen von Kalziumvralat. Das Parenchym, besonders das der Markstrahlen, enthält Stärke.

Hauhechelwurzel darf etwa federkieldicke, stielrunde Stücke

nicht enthalten (Stengelteile).

1. 8

Bei der Mikrosublimation erhält man sehr seine, meist gebogene oder gewundene Kriställehen oder seinkörnige Anflüge von farblosem Onokol; sie lösen sich in einem Tröpschen Weingeist sofort auf. Beim Verdunsten der Lösung scheidet sich das Onokol in prismatischen Kristallen wieder aus, die sich in einem Tröpschen Schweselsäure mit roter Farbe lösen.

 $1~{
m g}$ Hauhechelwurzel darf nach dem Verbrennen höchstens $0.07~{
m g}$ Rückstand hinterlassen.

Radix Pimpinellae — Bibernellwurzel

Die getrockneten Wurzelsköcke und Wurzeln von Pimpinella saxifraga Linné und Pimpinella magna Linné.

Der berbe, mehrköpfige, gelblichgraue, fein geringelte und grobwarzige Wurzelftock trägt häusig Reste der hohlen, oberirdischen Achsen. Nach unten geht er in die viel längere, dis 20 cm lange und dis 15 mm dicke, hellgraugelbe, wenig oder nicht verzweigte Hauptwurzel über, die nur am oberen Teile sein geringelt, sonst grob-längsrunzlig und spärlich mit Warzen besetzt ist. Das gelbe, unter der Lupe sein strahlensörmig gestreift erscheinende Holz der Wurzel erreicht höchstens die Dicke der weißen, nach außen großlückigen Rinde, die zahlereiche, ziemlich enge, mit der Lupe eben ersennbare, schizogene Sekretgänge führt.

Bibernellwurzel riecht eigenartig würzig und schmeckt aufangs würzig, dann scharf und brennend.

Der Querschnitt zeigt eine bünnwandige Korkschicht, barunter kollenchymatisch verdicktes Phelloderm und parcuchymatisches Rindengewebe, das Ersatzsasern enthält. Der Durchmesser der einen braunen Inhalt führenden Sekretzänge überschreitet den der Gefäße meist nicht, er beträgt bei Pimpinella saxifraga bis $40~\mu$, bei Pimpinella magna bis $60~\mu$. Im Holzkörper des Wurzelstocks sinden sich reichlich Stränge von Ersatzsasen, die dickwandig und deutlich

getüpfelt sind, und zuweilen echte Fasern. Im Wurzelstock ist ein großer Markförper vorhanden, in den Wurzeln sehlt das Mark. Alle Parenchymzellen im Wurzelstock und in der Wurzel enthalten kleinkörnige Stärke.

Bibernellwurzelpulver ist gelblichgrün und gekennzeichnet durch zahlreiche dickwandige Fasern und Ersatzsafern, Gefäßbruchstücke, Kork, Stärke.

Bei der Mikrosublimation entstehen Kristallnädelchen oder winzige Körnchen von Pimpinellin neben kleinen Tröpschen. Bringt man auf das Sublimat 1 Tropsen Petroläther und läßt ihn verdunsten, so scheidet sich das Pimpinellin in gut ausgebildeten Kristallen neben Öltröpschen wieder aus.

1 g Bibernellwurzel darf nach dem Verbrennen höchstens 0,065 g Rückstand hinterlassen.

Radix Ratanhiae — Natanhiawurzel

Die getrockneten Wurzeln von Krameria triandra Ruiz et Pavon.

Die Wurzel ist ziemlich lang, bis 3 cm dick, stielrund, gerade oder etwas hin und her gebogen, meist auf längere Strecken hin fast gleichmäßig dick, wenig verzweigt, holzig, starr und hart. Ihre Obersläche ist an den älteren Teilen dunkelbraunrot, etwas runzelig, oft schuppig, quer und längsrissig, nicht warzig, an den jüngeren Teilen heller braunrot, fast glatt. Die meist etwa 1 bis 1,5 mm dicke Ninde läst sich von dem rötlichbraunen bis gelblichen Holze leicht loslösen, bricht kurzsaserig und gibt auf Papier einen braunen Strich.

Ratanhiawurzel ist geruchlos, ihre Rinde schmeckt stark zusammenziehend, ihr Holz ist fast geschmacklos.

Der Kork besteht aus zahlreichen Lagen bünnwandiger, einen rotbraunen Farbstoff enthaltender Zellen. Die Rinde wird von zahlreichen, einreihigen Markstrahlen durchzogen und enthält besonders in ihren inneren Teilen strahlig angesordnete Gruppen von meist mäßig verdickten Fasern und zerstreute, Kalziumozalat in Form von Säulen oder von Kristallsand führende Zellen. Der keine Jahresringe zeigende Holzkörper besteht vorwiegend auß stark verdickten Fasern und ziemlich weiten Gefäßen, enthält aber nur wenig dünnwandiges Parenchym, das die Gefäße mit den einreihigen Markstrahlen oder die Markstrahlen miteinander verbindet. Das Parenchym der Rinde und des Holzkörpers ist vorwiegend mit einfachen, rundlichen, dis 30 µ großen, seltener zu wenigen zusammenzgesetzen Stärkekörnern gefüllt.

Ratanhiamurzelpulver ift hellrot bis rot und gekennzeichnet burch die zahlreichen Bruchstücke der dickwandigen, reichlich mit schiefen Spaltentüpfeln versehenen Fasern des Holzkörpers und der weniger verdickten, weniger getüpfelten Fasern der Rinde, zahlreiche Gefäßbruchstücke mit kleinen Hoftüpfeln, dunkelbraune Korksehn, stärkehaltiges Parenchym und Kristalltrümmer.

Der weingeistige Auszug der Ratanhiawurzel (1+10) muß mit überschüssiger weingeistiger Bleiazetatlösung einen roten Niederschlag geben; die davon absiltrierte Flüssigkeit muß beutlich rot gefärbt sein (andere Krameria-Arten). Der kalt bereitete wässerige Auszug der Ratanhiawurzel muß durch einige Tropsen verdünnter Sisenchloridlösung (1+9) start grün gefärbt werden (gehaltarme Sorten).

1 g Natanhiawurzel darf nach dem Verbrennen höchstens 0,05 g Nückstand hinterlassen.

Radix Saponariae — Seifenwurzel

Die Wurzel ist meist einjährig, 1,5 bis 5 mm bick, ziemlich lang, stielrund, allmählich verschmälert, selten veräftelt, aber mit Nebenwurzeln besetzt, längsrunzelig, außen braunrot, spröde und von ebenem Bruche, mit schmaler, weißer Rinde und berbem, zitronengelbem Holzförper. Die Stengelreste sind knotig gegliedert, stielrund, außen gelbbraun.

Seifenwurzel besitzt einen bitterlich süßen, dann anhaltend frazenden Geschmack.

Die wässerige Abkochung der Seifenwurzel schäumt beim Schütteln stark.

Die Wurzel hat außen eine starke, braune Schicht bünnwandiger Korkzellen. Die primäre Rinde besteht aus großen, bünnwandigen, locker gelagerten Varenchunzellen, die reichlich Drusen von Kalziumogalat führen. Die sekundäre Rinde ist radial gestreift, zeigt aber keine deutlichen Markstrahlen; Siebteile und Parenchym wechfeln ab, in letzterem finden sich reichlich Drusen von Kalziumogalat. Der zitronengelbe Holzförper läßt Markstrahlen nicht erkennen, er besteht zum großen Teile aus parenchymatischen Zellen, die häufig um die Wefäße herum mehr oder weniger prosenchymatisch werden können. Im Holzparenchyme führen viele Zellen Kriftallfand oder Drusen von Kalziumoralat. Die Gefäße liegen im Zentrum unregelmäßig zerstreut, gegen die Peripherie des Holzkörpers zeigen sie eine mehr ober weniger strahlige Anordnung. Die Stengelstücke sind meist hohl, haben einen an Holzfafern reichen, strahligen Holzkörper und in der Rinde einen breiten Bastfaserring, bessen Zellen ein verhältnismäßig weites Lumen besitzen. Vorwiegend in den Parenchhmzellen der Rinde sinden sich Schollen von Saponin, die in Weingeist, Äther oder Ehloroform unlöslich sind und sich durch Jodlösung goldgelb färben; in Wasser sind sie löslich. Der Querschnitt färbt sich in Jodlösung gelbbraun. In Phlorogluzin-Salzsäure färben sich die Gefäße der Wurzel sowie die Gefäße und verholzten Fasern des Stengels rot.

Stengelstücke ohne breiten Bastsaserring in der Rinde (Solanum dulcamara) und Wurzelstücke mit grauem, bräunslichem oder gelblichem Korke (andere Caryophyllaceae) dürsen nicht vorhanden sein.

Radix Sarsaparillae — Sarsaparille

Die unter dem Namen Honduras-Saxsaparille eingeführten, von den knorrigen Wurzelsköcken befreiten, getrockneten Wurzeln der mittelamerikanischen Smilax utilis Hemsley und anderer verwandter Arten.

Die Wurzel ist sehr lang, walzenförmig, meist unverzweigt, 3 bis 5 mm dick, graubräunlich bis rötlichgelb, prall, mit nur flachen Längsfurchen und wenigen Wurzelfasern versehen, biegsam, beim Serbrechen stäubend. Auf dem Duerschnitt bemerkt man eine weiße oder zuweilen rötliche, ungefähr 1 mm dicke Rinde und einen gelblichen oder grauzgelblichen, ein weißes Mark umschließenden Sentralzylinder. Mit Jodlösung färbt sich die Rinde und das Mark blausschwarz, die anderen Elemente gelbbräunlich. Mit Phlorogluzin-Salzsäure färben sich die lehteren rot.

Sarsaparille schmeckt etwas schleimig, hinterher schwach krazend.

Unter der nur stellenweise vorhandenen Spidermis liegt eine zweis dis vierschichtige Hypodermis, deren Zellwände besonders nach außen zu verdickt und getüpselt sind. Die Zellen des Rindenparenchyms sind dünnwandig. Der Zentralzylinder, der von der Rinde durch eine braune, aus sasersartig gestreckten, auf dem Querschnitt nahezu quadratischen, rundherum sast gleichmäßig verdickten, jedoch noch mit beträchtlichem Lumen versehenen, verholzten Zellen bestehende Endodermis getrennt wird, ist vielstrahlig und mit auf dem Querschnitt ovalen Siebbündeln, weiten Gesäßen und Fasern versehen. Das Parenchym der Rinde und des Markes enthält Stärke in einsachen und zusammengesetzen, meistens von 2 bis 4 Teilkörnern gebildeten Körnern. Die Sinzelkörner haben bis 18 μ Durchmesser. Sinzelne Zellen enthalten Bündel von Kalziumogalatnadeln.

Sarsaparillepulver ist hellbräunlich und gekennzeichnet durch große Mengen stärkehaltigen Parenchyms und freiliegender Stärke von der oben beschriebenen Form und Größe, sehr zahlreiche, verholzte, dickwandige, mehr oder weniger bräunliche, faserartige Elemente, zahlreiche, verholzte Bruchstücke weiter Gefäße und Kalziumpralatnadeln.

In geschnittener Sarsaparille dürfen Stücke mit ähnlichem anatomischen Bauc, aber verquollener oder verkleisterter Stärke, oder U-förmig verdickten Endodermiszellen, oder einer Endodermis mit Durchlaßzellen (andere Handelssorten, andere Liliislorae), serner Stücke mit auf dem Querschnitt zerstreuten Gefäßbündeln (Sarsaparille aus Angola), Stücke mit einem Kambiumringe, Stücke, die von Kork bedeckt sind, oder die Milchröhren oder Sekretbehälter enthalten, nicht vorkommen (Hemidesmus, Philodendron u. a.).

Sarsaparillepulver darf verquollene Stärke, Einzelkristalle, verholzteß Parenchym, Kork, Steinzellen, Sekretbehälter, Sekretmassen, Farbstoffschollen nicht enthalten.

1 g Sarsaparille darf nach dem Verbrennen höchstens 0,08 g Rückstand hinterlassen.

Radix Senegae — Senegawurzel

Die getrockneten Wurzelsköcke und Wurzeln von Polygala senega Linné.

Der kurze, dicke Wurzelstock trägt zahlreiche Narben oberirdischer Stengel. Die dis 20 cm lange, selten über 8 mm
dicke, grangelbe Hauptwurzel ist unverzweigt oder bildet wenige
kräftige Wurzeläste. Die Hauptwurzeln und ihre Aste sind
gewöhnlich stark und unregelmäßig gedreht und gekrümmt. Auf
der Junenseite der Krümmungen zeigen sie oft einen mehr oder
weniger scharf ausgeprägten Riel, auf der Außenseite Duerwülste und hier nach dem Entsernen der Rinde eine Abslachung
oder einen Einschnitt in dem gelblichweißen Holze. Der Duerbruch des Holzes ist uneben, der der Rinde hornartig, etwas
durchscheinend.

Senegawurzel riecht schwach, eigenartig und schmeckt scharf krazend.

Die Wurzeln sind von einem schmalen Kork aus bünnwandigen Zellen bedeckt. Der Kiel wird durch den einseitig start entwickelten Siebteil der Rinde gebildet. Vor den Abflachungen oder Einschnitten des Holzkörpers, in denen sich strahlige Reihen von dünnwandigen Parenchymzellen sinden, hat das Rambium keinen Siebteil, sondern nur spärlich Parenchym entwickelt. Die Zellen der keine Fasern enthaltenden Ninde führen Öltropfen, aber keine Stärke und keine Kalziumogalakkristalle, die auch dem Holzkörper sehlen. Die Hauptmasse des Holzes wird von Tracheiden mit kleinen Hoftüpseln und von kurzgliederigen, mit spaltenförmigen, behöften Tüpfeln versehenen Gefäßen gebildet.

Senegawurzelpulver ist gelblich und gekennzeichnet durch große Mengen stärkefreien, meist derbwandigen Parenchyms, zahlreiche Bruchstücke der Tracheiden und der Gefäße und kleinere Mengen bräunlicher Korksehen.

Die wässerige Abkochung der Senegawurzel schäumt beim Schütteln stark.

Senegawurzelpulver darf Bruchstücke von Fasern, Stärkekörner und Kalziumogalatkristalle nicht enthalten (andere Wurzeln).

1 g Senegawurzel darf nach dem Verbrennen höchstens 0,05 g Rückstand hinterlassen.

Radix Valerianae — Bolbrian

Die mit den Wurzelstöcken und Ausläufern gesammelten und getrockneten Wurzeln von Valeriana officinalis Linné.

Der Hauptwurzelstock ist aufrecht, bis 5 cm lang, 2 bis 3 cm dick, verkehrt-eiförmig, undeutlich geringelt und meist halbiert. Die Nebenwurzelstöcke sind kleiner. Die Wurzelstöcke tragen oben vielkach dicke, hohle, längsstreisige Stengelzreste, zeigen Andeutung einer Kammerung des Markes und sind ringsum dicht mit zahlreichen, langen, ungefähr 2 bis 3 mm dicken, stielrunden, längsstreisigen, brüchigen Wurzeln besetzt. Vom Hauptwurzelstock und von den Nebenwurzelstöcken gehen Ausläufer aus. Wurzelstöcke und Wurzeln sind grandraun bis bräunlichgelb.

Balbrian riecht stark, eigenartig und schmeckt süßlichwürzig und zugleich etwas bitter.

Die Wurzelstöcke und Ausläufer zeigen einen das Mark umschließenden Kranz von Leitbündeln. Im Marke sinden sich Steinzellen vor. Die Wurzeln haben infolge geringen Kambialwachstums noch die primäre Ninde und ein oft noch deutlich radial gebautes Gefäßbündel und sind teils mit großem Marke und kleinen Gefäßteilen ohne mechanische Elemente, teils mit kleinem Marke und derbem, Fasern führendem Holzzhlinder versehen. In den dünnwandigen, verkorkten Zellen der einreihigen Hypodermis sindet sich das ätherische Ol. In den Parenchymzellen der Wurzelstöcke und Wurzeln ist Stärke in rundlichen, einfachen oder zusammengesetzten, dis $20~\mu$ großen, mit deutlichem, mehrstrahligem Spalte versehenen Körnern vorhanden.

Balbrianpulver ist graubräunlich und gekemzeichnet außer burch die reichlich vorhandene Stärke durch die Bruchstücke von Parenchym, Kork, Gefäßen mit quergestellten Spaltentüpfeln oder ringnetsförmiger Verdickung und Fasern, serner durch Burzelhaare tragende Stückhen der Epidermis, solche der Hypodermis und der Endodermis sowie durch vereinzelte Steinzellen.

Balbrianpulver barf glatte, bickwandige Fasern nur in geringer Menge, stärkefreieß Parenchymgewebe (fremde Wurzeln, oberirdische Teile) und Kalziumoxalatbrusen (Vincetoxicum) nicht enthalten.

1 g Balbrian darf nach dem Verbrennen höchstens 0,15 g Nückstand hinterlassen.

Resina Jalapae — Jalapenharz

Grob	gepulverte	Jalapenwurzel	1	Teil
Weing	seist		6	Teile.

Die Jalapenwurzel wird mit 4 Teilen Weingeist 24 Stunden lang unter wiederholtem Umschütteln bei 35° bis 40° ausgezogen und die Flüssigkeit dann abgepreßt. Der Rückstand wird in gleicher Weise mit 2 Teilen Weingeist behandelt.

Die gemischten und filtrierten Auszüge werden durch Sindampfen im Wasserbade von dem Weingeist befreit; das zurückgebliebene Harz wird mit Wasser von mindestens 80° gewaschen, dis sich dieses nicht mehr färdt. Das Harz wird dann im Wasserbad unter Umrühren getrocknet, dis es nach dem Erkalten zerreiblich ist.

Jalapenharz ist braun, an den glänzenden Bruchrändern durchscheinend, leicht zerreiblich und ist in Weingeist leicht löslich, in Schwefelkohlenstoff unlöslich.

Jalapenharz riecht eigenartig und schmeckt fade, später kraţend. Säurezahl höchstens 28.

Wird 1 g gepulvertes Jalapenharz mit 10 g Ather etwa 6 Stunden lang in einer verschlossenen Flasche häusig gesschüttelt, die Lösung filtriert und Rückstand nehst Filter mit 5 com Ather nachgewaschen, so dürsen die vereinigten Filtrate beim Eindunsten und Trocknen höchstens 0,1 g Nückstand hinterlassen (Orizabaharz, Kolophonium, andere Harze). Löst man diesen Rückstand in einigen Kubikzentimetern Weingeist und tränkt mit der Lösung einen Streisen Filtrierpapier, so darf dieser nach dem Trocknen durch 1 Tropsen verdännte Eisenchloriblösung (1 + 9) nicht blau gefärbt werden (Guajakharz). Eine Anreibung von 1 g Jalapens

harz mit 10 g Wasser von 80° muß ein farbloses Filtrat geben (unvorschriftsmäßige Herstellung, Aloe). Kocht man die Anreibung mit Wasser, so darf sie nach dem Abkühlen durch Jodlösung nicht blau gefärbt werden (Stärke).

1 g Jalapenharz darf nach dem Verbrennen höchstens 0,01 g Rückstand hinterlassen.

Bestimmung der Säurezah l. Wird 1 g Jalapenharz unter Umschütteln in 25 ccm Weingeist gelöst und mit 1 ccm weingeistiger ¹/2-Normal-Kalilauge versetzt, so muß die Flüssigkeit Lackmuspapier bläuen.

Borfichtig aufzubewahren.

Resorcinum — Resorzin

 $C_6H_4(OH)_2$ [1, 3] Mol. Gew. 110,05

Farblose oder schwach gefärbte Kristalle. Resorzin riecht schwach eigenartig, schweckt süßlich und krazend und löst sich in 1 Teil Wasser, in 1 Teil Weingeist, leicht in Ather und in Glyzerin, schwer in Chlorosorm und in Schwefelsohlenstoff.

Schmelzpunkt 110° bis 111°.

Bleiessig fällt aus der wässerigen Lösung (1+19) einen weißen Niederschlag. Beim vorsichtigen Erwärmen von 0,05 g Resorzin mit 0,1 g Weinsäure und 10 Tropsen Schwefelssure erhält man eine dunkelkarminrote Flüssigkeit.

Die wässerige Lösung (1+19) muß farblos sein; sie darf Lackmuspapier nur schwach röten und beim Erwärmen nicht den Geruch des Phenols entwickeln.

0,2 g Resorzin dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Rhizoma Calami — Rolmus

Gehalt mindestens 2,5 Prozent ätherisches Öl.

Der im Herbste gesammelte, geschälte, meist der Länge nach gespaltene, getrochnete Wurzelstock von Acorus calamus Linné.

Kalmus ist bis 20 cm lang und bis 1,5 cm dick, leicht und zeigt eine gleichmäßige, gelblichweiße Farbe mit schwach rötlichem Scheine. Stellenweise erkennt man an seiner Außenseite in etwas unregelmäßigen Sickzacklinien angeordnete, beutlich umschriebene, kreisrunde, hellbraune Wurzelnarben. Kalmus bricht kurz und körnig, und der gelblichweiße Bruch erscheint unter der Lupe sein porös.

Kalmus riecht stark würzig und schmeckt würzig und zugleich bitter.

Das Grundgewebe des Wurzelftocks besteht aus einschichtigen, parenchymatischen Gewebeplatten, die voneinander durch sehr weite Interzellularräume getrennt sind. Die Parenchymzellen sind zum größeren Teile mit 1 bis 8 μ großen, sast stets einsachen Stärtetörnehen erfüllt, zum kleineren Teile führen sie einen mit Vanillin-Salzsäure sich rot färbenden Inhalt, und besonders an den Stellen, an denen die Parenchymzellplatten zusammenstoßen, liegen etwas größere Sekretzellen mit verkortter Wand und stark lichtbrechendem, öligem Inhalte. Die Endodermis besteht aus dünnwandigen Zellen. Die wenigen Leitbündel der verhältnismäßig schmalen Rinde sind kollateral gebaut und werden von Fasern, ost in Begleitung von Kristallzellreihen, umhüllt; die zahlreichen Leitbündel des Zentralstranges sind leptozentrisch gebaut, saserseit.

Ralmuspulver ist gelblichweiß und gekennzeichnet durch die reichlich Stärke enthaltenden Parenchymfetzen und die freisliegenden Stärkekörner, serner durch spärliche Gefäßbruchstücke, Sekretzellen und schwach verholzte Fasern, endlich durch die zahlreichen durch Vanillin-Salzsäure sich rötenden Teilchen.

Kalmuspulver darf Stärkeförner über $10~\mu$ Größe, erheblichere Mengen verholzter oder nicht verholzter Fasern und nennenswerte Mengen von Kristallen, besonders größeren, nicht enthalten (Wurzeln oder Wurzelstöcke von Althaea, Atropa, Dryopteris filix mas, Iris pseudacorus).

1 g Kalmuswurzel darf nach dem Verbrennen höchstens 0,06 g Rückstand hinterlassen.

10 g Kalmus müssen bei der Bestimmung des ätherischen Sles mindestens 0,25 g ätherisches Sl liefern.

Sur Verwendung für Bäder barf ungeschälter Kalmus abgegeben werden.

Rhizoma Filicis — Farntvurzel

Gehalt mindestens 8 Prozent Extrakt mit einem Gehalte besselben an Rohsilizin von mindestens 25 Prozent.

Der im Herbste gesammelte, von den Wurzeln befreite, ungeschälte und unzerschnittene, bei gelinder Wärme getrocknete Wurzelstock mit den daransitzenden Blattbasen von Dryopteris silix mas (Linné) Schott.

Der gewöhnlich etwa 10 cm, zuweilen aber bis 30 cm lange und 1 bis 2 cm bicke Wurzelstock wird allseitig von bicht gestellten, bogenförmig aufsteigenden, kantigen, bis 3 cm langen und bis 1 cm bicken, schwarzbraunen Blattbasen umhüllt

und ist, wie diese, mit braunen bis gelbbraunen, dünnhäutigen Spreuschuppen bekleidet. Der Wurzelstock zeigt auf dem vielkantigen, grünlichen Duerschnitt 8 bis 12 größere, kreissörmig um einen Markteil gelagerte, daneben noch zahlreiche äußere, kleine, zerstreute Leitbündel, während auf dem ebenfalls grünlichen Duerschnitt einer Blattbasis sich gewöhnlich nur 5 bis 9 etwa hufeisensörmig oder halbkreissörmig gelagerte Leitbündel sinden. Das Grundgewebe erscheint unter der Lupe schwammigsporös.

Farnwurzel riecht eigenartig und schmeckt süßlich, etwas herb und frazend.

Wurzelstock und Blattbasen stimmen im histologischen Baue fast vollkommen überein. Unter der dünnwandigen Epidermis findet sich eine mehrschichtige, aus dichvandigen, brannen, faserartigen Zellen bestehende Hypodermis. gesamte Grundgewebe sett sich aus dünnwandigem, von weiten Interzellularräumen durchzogenem Parenchyme zusammen, beffen Sellen in einem Ölplasma zahlreiche, 3 bis 18 µ große Stärkekörner führen. In zahlreiche Interzellularräume hincin ragen von den umliegenden Parenchymzellen fleine, birnförmige Drüfen, die ein grünes Schret abgefondert haben. Die von dem Grundgewebe durch eine dünnwandige Enkodermis abgegrenzten Leitbündel sind konzentrisch gebaut; ein auf dem Querschnitt ovaler, aus Leitertracheiden bestehender Holzkörper wird allseitig von Siebgewebe umhüllt. Die Spreuschuppen find am Rande spik gezähnt und tragen bisweilen am Grunde 2 Drüsen.

Farnwurzelpulver ist gelbgrün und gekemizeichnet durch große Mengen dünnwandiger, stärkehaltiger Parenchymfetzen, Stücke von Leitertracheiden und Fasern, Fetzen der aus braunen, dünnwandigen Zellen bestehenden Spreuschuppen, kleinkörnige Stärke und Sekrettröpschen.

Farnwurzel nuß eine grüne, frische Bruchfläche zeigen. Farnwurzelpulver nuß gelbgrün sein.

 $1~\mathrm{g}$ Farnwurzel darf nach dem Verbrennen höchstens $0,04~\mathrm{g}$ Rückstand hinterlassen.

Gehaltsbestimmung. 50 g gepulverte Farnwurzel werden in einem über dem Abslußhahne mit einem Wattebausche versehenen Scheidetrichter mit Ather durchtränkt und 3 Stunden lang stehengelassen; dann läßt man unter Nachfüllen von Ather die Flüssisseit in der Weise abtropsen, daß in 1 Minute höchstens 20 Tropsen absließen, dis das Ablausende farblos ist. Wird der Ather in einem gewogenen Köldchen abdestilliert, so muß der bei 100° getrocknete Nückstand mindestens 4 g wiegen.

3 g bieses Rückstandes werden in 30 g Ather gelöst und mit einer Mischung aus 40 g Barytwasser und 20 ccm Wasser ausgeschüttelt. Nach völliger Klärung der wässerigen Schicht werden 43 g berselben (= 2 g Rückstand) in einem zweiten Scheidetrichter mit 2 g Salzsäure versetzt und dreinal mit je 20 ccm Ather ausgeschüttelt. Werden die filtrierten Ather-lösungen in einem gewogenen Köldschen abdestilliert, so muß der bei 100° getrocknete Kückstand mindestens 0,5 g betragen.

Farnwurzel und Farnwurzelpulver sind über gebranntem Kalke in gut verschlossenen Gefäßen und vor Licht geschütt aufzubewahren.

Farnwurzel und Farnwurzelpulver dürfen nicht länger als 1 Jahr aufbewahrt werden.

Vorsichtig aufzubewahren.

Rhizoma Galangae — Galgant

Gehalt mindestens 0,5 Prozent ätherisches Di Der zerschnittene, getrocknete Wurzelstock von Alpinia

officinarum Hance.

Galgant besteht aus 5 bis 6 cm langen, selten längeren. 1 bis 2 cm dicken, rotbraunen, zuweilen verzweigten Stücken. die meist noch Reste der festen, glatten, helleren Stengel und der schwammigen Wurzeln tragen. Die Stücke find stellenweise etwas angeschwollen und mit gewellten, ringförmig um die Stücke verlaufenden, fahlen oder gefranften. gelblichweißen Narben oder Resten der Scheidenblätter bicht Der Bruch ist faserig. Der hellrotbraune Querbeießt. schnitt läßt eine nur von wenigen Leitbundeln durchzogene, dicke Rinde erfennen, die einen verhältnismäßig kleinen Sentralzylinder mit zahlreichen, dichtgedrängten Leitbundeln umschließt.

Galgant riecht würzig und schmeckt brennend würzig.

Die Rinde ist von einer fleinzelligen Epidermis bedeckt. Die meisten der derbwandigen, isodiametrischen Zellen des Grundaewebes der Rinde und des Zentralstranges sind dicht mit Stärke gefüllt, zerftreute andere enthalten ein tiefbraunes, mit verdünnter Eisenchloridlösung (1+9) sich schwärzendes Sefret oder ein gelbes, durch die verdünnte Eisenchloridlösung fich nicht veränderndes, ätherisches Dl. Die Stärketörner sind 25 bis 45 μ groß, felten etwas größer, birn- ober feulenförmig, seltener zylindrisch oder fugelig, kaum abgeflacht und haben nur undeutliche Schichtung, aber ein deutliches, stark erzentrisches, stets am bickeren Ende des Kornes gelegenes Schichtungszentrum. Die Endodermis besteht aus dunnwandigen, stärkefreien Zellen. Die Leitbündel der Rinde und des Zentralstranges sind kollateral, enthalten unverholzte Treppengefäße und sind von einem ziemlich starken Kranze unverholzter, dickwandiger, aber doch weiter Fasern mehr oder weniger vollständig umhüllt.

Galgantpulver ist rotbraun und gekennzeichnet durch die sehr zahlreichen Stärkeförner, durch derbwandige Parenchymstrümmer, Faserstücke, Teile der Treppengefäße, braune, durch verdünnte Eisenchloridlösung (1+9) sich schwärzende Sekretmassen und vereinzelte Epidermisseyen.

Galgantpulver darf andere oder verkleisterte Stärkeförner, Kristalle und Kork sowie im Phlorogluzin-Salzsäurepräparate rot gefärbte Teilchen nicht enthalten.

1 g Galgant darf nach dem Verbrennen höchstens 0,06 g Rückstand hinterlassen.

10 g Galgant müssen bei der Bestimmung des ätherischen Sles mindestens 0,05 g ätherisches Il liefern.

Rhizoma Hydrastis — Hydrastischizom

Gehalt mindestens 2,5 Prozent Hybrastin ($C_{21}H_{21}O_6N$, Mol. Gew. 383,2).

Der getrocknete, mit Wurzeln besetzte Wurzelstock von Hydrastis canadensis Linné.

Hydrastischizom ist dunkelgraubraun, innen grünlichgelb ober graugelb, 5 bis 8 mm diek, bis 6 cm lang, hin und her gebogen, bisweilen verzweigt, stellenweise fast knollig verdiekt, dieht quergeringelt, längsrunzelig, hart und bricht hornartig. Es trägt mehrere Stengelnarben, an der Spiße

zuweilen Überreste des Stengels und meist ringsherum zahlreiche, 4 bis 5 cm lange, etwa 1 mm dicke, brüchige, längsrunzelige, innen gelbe Wurzeln, die fast glatt brechen.

Hydrastischizom riecht schwach und schmeckt bitter; es färbt beim Kauen den Speichel gelb.

Die dicke Ninde des Wurzelstocks ist von einem aus wenigen Reihen flacher, unverdickter Zellen bestehenden Korke bedeckt und vom Holzförper durch eine schmale Kambiumzone getrennt. Um das große Mark herum liegt ein Kranz von 10 bis 20, meist 14, in der Regel schief verlaufenden und durch breite Markstrahlen getrennten Leitbundeln. Ihr Siebteil tritt in der Rinde nicht besonders deutlich hervor; ihr Holzteil weist innen die schmalen primären Gefäße und einen starken Strang verholzter, gelber Kasern, außen in Parenchym eingebettete, verholzte Tüpfelgefäße mit gelben Wandungen auf. Rinde, Markstrahlen und Mark werden von Parenchym gebildet, deffen Zellen teils Stärke, teils gelbe, formlose Massen enthalten. Die Stärkekörner sind meist einfach. rundlich, seltener aus 2 bis 4 Teilkörnern zusammengesett, meist von 4 bis 8 \mu, selten bis 20 \mu Durchmesser. Wurzeln besitzen eine aus dünnwandigen Zellen bestehende Endodermis und einen meift vierstrahligen Holzkörper.

Hydrastischizompulver ist grünlichgelb oder bräunlichgelb und gekennzeichnet durch zahlreiche, dünnwandige, mit Stärke oder selten mit gelben Massen angefüllte Parenchymzellen, reichlich vorhandene, kleinkörnige Stärke, gelbe Gefäß- und Faserbruchstücke, braune Kork- und Epidermissehen. Eine kleine Menge des Pulvers, mit 1 Tropsen Salpetersäure beseuchtet, zeigt unter dem Mikroskope zahlreiche gelbe Nadeln von Berberinnitrat. Hydrastischizom darf Reste oberirdischer Teile nur in geringer Menge, Rhizome und Wurzeln mit weißlicher oder brauner Bruchsläche und solche mit nur von schmalen Markstrahlen getrennten Leitbündeln oder mit vollständigem Holzering oder kestem Holzering oder kestem Holzering oder kestem Holzering oder kestem Holzering

Hydrastischizompulver darf derbwandige Steinzellen, Krisstalle, Gefäße und Fasern mit farbloser Wandung und Stärkestörner über 20 μ Durchmesser nicht enthalten. Ein mit einigen Tropsen einer Mischung von 1 Teil Weingeist und 3 Teilen Schwefelsäure hergestelltes Präparat darf vot gefärbte Teilchen nicht erkennen lassen (Kurkumawurzel).

1 g Hydrastisrhizom darf nach dem Verbrennen höchstens 0,06 g Rückstand hinterlassen.

Gehaltsbestimmung. 4g mittelfein gepulvertes Hydrastisrbizoni übergießt man in einem Arzueiglas mit 40 g Ather und nach fräftigem Umschütteln mit 4 g Ummoniakslüssigkeit und läßt das Gemisch unter häusigem, fräftigem Umschütteln Nun fügt man 20 g eine halbe Stunde lang stehen. Detroleumbenzin hinzu und schüttelt einige Minuten lang. Nach dem Absehen gießt man die ätherische Lösung möglichst vollständig durch ein Wattebäuschehen in ein Arzueiglas und gibt 2 ccm Wasser hinzu. Nachdem man das Gemisch träftig durchgeschüttelt hat, filtriert man nach dem Absehen 45 g der ätherischen Lösung (= 3 g Hydrastischizom) durch ein trockenes, gut bedecktes Filter in ein Kölbchen und bestilliert die Flüssigfeit bis auf einige Rubikzentimeter ab. Nun gibt man 5 ccm 1/102 Normal-Salzfäure und 5 ccm Wasser in das Kölbehen und erwärmt auf dem Wasserbade bis zum Verschwinden des Athergeruchs, fügt nach dem Erkalten 2 Tropfen Methylorangelösung hinzu und titriert mit $^{1}/_{10}$ Normal-Kalilauge bis zum Farbumschlage. Hierzu bürsen höchstens $^{3}/_{04}$ cem $^{1}/_{10}$ Normal-Kalilauge verbraucht werden, so daß mindestens $^{1}/_{96}$ cem $^{1}/_{10}$ Normal-Salzsäure zur Sättigung des vorhandenen Hydrastins erforderlich sind, was einem Mindestgehalte von $^{2}/_{5}$ Prozent Hydrastin entspricht (1 cem $^{1}/_{10}$ Normal-Salzsäure $= 0/_{93832}$ g Hydrastin, Methylorange als Indistator).

Versetzt man die titrierte Flüssigkeit nach Jusatz von 1 ccm verdünnter Schweselsäure mit 5 ccm Kaliumpermanganatzlöfung und schüttelt dis zur Entfärdung, so zeigt die Flüssigsteit eine blaue Fluoreszenz, die nach dem Verdünnen mit Wasser auf etwa 50 ccm stärker hervortritt.

Vorsichtig aufzubewahren.

Rhizoma Iridis — Beilchenwurzel

Der sorgfältig geschälte, getrochnete Burzelstock von Iris germanica Linné, Iris pallida Lamarck und Iris florentina Linné.

Veilchenwurzel ist häusig gabelig verzweigt, eingeschnürt gegliedert, jedes Glied nach vorn an Diese zunehmend, bis 10 cm lang und 3 bis 4 cm breit, etwas flachgedrückt, weiß bis hellgelblichweiß, schwer, hart; sie zeigt auf der Unterseite die bräumlichen Narben der abgeschnittenen Wurzeln und auf der Oberseite, wenigstens an einzelnen Stellen, eine seine Duerpunktierung, die von den in die Blätter ausbiegenden Leitbündeln herrührt. Der Bruch ist glatt; man erkennt auf ihm eine schmale, den umfangreichen Zentralzylinder umgebende Ninde.

Veilchenwurzel riecht veilchenartig und schmeckt schwach würzig, etwas krabend.

Das Grundgewebe des Wurzelftocks besteht aus ziemlich großen, dickwandigen und grob getüpselten Zellen, die mit meist einfachen Stärkeförnern dicht angefüllt sind; diese sind 10 bis $50\,\mu$, gewöhnlich 20 bis $30\,\mu$ lang, 10 bis $16\,\mu$, selten dis $25\,\mu$ breit, eisörmig, kegelförmig oder keulensörmig, fast stets an einem Ende abgeslacht, dem gegenüber, sehr stark erzentrisch, das deutliche Schichtungszentrum, mit kreuzsörmigem oder huseisensörmigem Spalte, liegt. Überall im Parenchyme sinden sich in der Längsrichtung des Wurzelstocks gestreckte, mit sehr dünner, meist stark zusammengefallener, versorkter Wand verschene Kristallschläuche, die je 1 großen, gewöhnlich 100 dis $200\,\mu$, häusig äber dis zu $500\,\mu$ langen, prismatischen Kalziumogalatkristall enthalten. In der Rindensichicht des Wurzelstocks verlausen wenige kollaterale, im Zentralzylinder zahlreiche konzentrische, fasersreie Leitbündel.

Veilchenwurzelpulver ist gelblichweiß und gekennzeichnet durch die Fegen des dickwandigen, getüpfelten Parenchums mit seinen eigenartigen Stärkekörnern, durch die freiliegenden Stärkekörner, daneben besonders durch die Bruchskücke der Kristalle.

Veilchenwurzelpulver darf Kork, Fasern und Steinzellen sowie mit Vanillin-Salzsäure sich rötendes Parenchym nicht enthalten (andere Iris-Arten, sonstige fremde Veimengungen).

1 g Veilchenwurzel darf nach dem Verbrennen höchstens 0,05 g Rückstand hinterlassen.

Rhizoma Rhei — Mhabarber

Die bis in die Nähe des Kambiums oder noch darüber hinaus von den äußeren Teilen befreiten, getrockneten Wurzelstöcke und Wurzeln von Rheum palmatum Linné, var. tanguticum Maximowicz.

Kleinere, ungeteilte Stücke von spindelförmiger bis zhlindrischer Gestalt oder größere Spaltstücke mit meist gewölbter Außenseite und fast flacher Innenseite ober ganz unregelmäßig aeformte Quer- oder Längsscheiben, bisweilen auch durch-Die harten, schweren, gelben, meist etwas bobrte Stücke. bestäubten Stücke des Wurzelstocks zeigen einen körnigen, bröckelnden, rötlichen Querbruch. Auf dem geglätteten Querschnitt erkennt man in einer weißlichen Grundmasse eine deutliche orangerote Marmorierung; am Rande der Querschnittsläche ist meist eine schmale, radiale Streifung festzustellen, auf die eine schmale, unregelmäßig marmorierte Zone, dann eine breite Schicht folgt, die durch zahlreiche, regelmäßige Sterne, Masern, gezeichnet erscheint; in der Mitte beobachtet man eine sternförmige Zeichnung oder unregelmäßig angeordnete Flecken und Linien. Die Stücke der Wurzel zeigen auf bem Querschnitt in einer weißlichen Grundmasse orangerote Markstrahlen.

Rhabarber hat einen schwachen, eigenartigen Geruch und schmeckt schwach würzig bitter; er knirscht beim Kauen zwischen den Zähnen.

Das Grundparenchym bes Wurzelstocks besteht aus dünnwandigen Zellen, die dis über $100~\mu$ große Kalziumoxalatbrusen ober einen stark gelben Farbstoff ober einfache ober aus 2~ dis 4~ Körnchen zusammengesetze Stärkekörner enthalten, deren Teilkörnchen meist 10~ dis $17~\mu$ groß sind. Die Masern sind leptozentrische Leithündel, deren Gefäßteile wenige weite Nehgesäße mit nicht verholzter Wandung enthalten und deren zahlreiche Markstrahlen einen stark gelben Farbstoff führen. Die Wurzel enthält das gleiche Grundgewebe, die Kalziums oxalatdrusen und Stärkekörner wie der Wurzelstock. Ihre Warkstrahlen sühren gleichfalls einen stark gelben Farbstoff.

Die verhältnismäßig wenigen weiten Netzgefäße sind ebenfalls unverholzt.

Rhabarberpulver ist orangegelb und gekennzeichnet durch Parenchymfetzen, die großen, großspizigen Ralziumogalatdrusen, die sehr zahlreichen kleinen Stärkekörner, die Stücke der nicht verholzten Gefäße und im Glyzerinpräparate sichtbare gelbe Farbstoffschollen.

Rhabarber liefert bei ber Mikrosublimation gelbe, zum Teil aus nadelförmigen Kriställchen bestehende Sublimate, die sich in einem Tröpschen Kalilauge mit roter Farbe lösen.

Rhabarber darf nicht brenzlich-ranchig riechen, nicht galligbitter und nicht schleimig schniecken (minderwertige Sorten).

Rhabarberpulver barf verholzte Gefäße, Fasern oder Parenchnmzellen (Radix Liquiritiae, Amygdalae), über 35 µ arofie Stärkeförner (Mehle, fremde Stärke), Kleisterklumpen (Rurkumawurzel) nicht enthalten; mit einer Mischung von 1 Tropfen Weingeist und 3 Tropfen Schwefelfäure befeuchtet, darf es rot gefärbte Teilchen (Kurkumawurzel) nicht erkennen lassen. 5 g gepulverter Rhabarber werden auf dem Wafferbad in einem mit Rückflußfühler versehenen Rölbchen eine Viertelstunde lang mit 20 g verdünntem Weingeist gekocht, dann auf ein glattes Filter gebracht und mit etwa 20 g heißem verdünntem Weingeist bis zur Erschöpfung ausgewaschen. Das Kiltrat wird in einem gewogenen Schälchen auf 3 bis 4 g eingedampft und noch warm in ein mit einem Korfe zu verschließendes, starkwandiges Probierrohr gegeben. Wird es nach dem Erkalten mit 5 g Ather burchaeschüttelt, so dürfen sich selbst nach mehrtägigem Stehen weder in ihm noch an den Glaswänden nadelförmige Kriftalle ausscheiben (Rheum rhaponticum).

1 g Rhabarber darf nach dem Verbrennen, das ohne Jusatz von Sand auszusühren ist, höchstens 0,28 g Rückstand hinterlassen. Wird dieser Rückstand mit 5 cem verdünnter Salzsäure kurze Zeit erwärmt, das Gemisch mit Wasser versäunt und filtriert, der Rückstand bis zum Verschwinden der sauren Reaktion mit Wasser nachzewaschen und mit dem Filter verbraunt, so darf sein Gewicht höchstens 0,005 g betragen.

Rhizoma Tormentillae — Tormentillwurzel

Der im Frühling gesammelte und von den Wurzeln befreite, getrocknete Wurzelstock von Potentilla silvestris Necker.

Tormentillwurzel ist bis 10 cm lang, bis 2 cm bick, zhlinbrisch, spindelförmig oder snollig, gerade oder gekrümmt, am oberen Ende oft vielköpsig und mit Resten der oberirdischen Alchsen versehen, wenig verästelt, sehr hart, rotbraun und trägt Wurzelnarben; ihre Obersläche ist runzelig oder höckerig. Auf dem dunkelroten bis rotbraunen Querschnitt erkennt man radiale Reihen heller Punkte.

Tormentillwurzel ist geruchlos und schmeckt stark zusammenziehend.

Der Wurzelstock ist von bünnem, bunklem Korke bebeckt, hat eine schmale, fast nur sekundäre Rinde, sehr breite Markstrahlen, sehr schmale Holz-Rindenstrahlen und ein großes Mark. In den Holzstrahlen wechselt kleinzelliges, einige 20 bis 40 μ weite Gefäße enthaltendes Parenchym mit Fasersbündeln ab, die meist ebenfalls einige Gefäße enthalten. Mark und Markstrahlen bestehen aus dünnwandigem Parenchyme, das sehr kleinkörnige Stärke, amorphe Gerbstoffmassen und einzelne Drusen von Kalziumogalat enthält.

Tormentillwurzelpulver ift rotbraun und gekennzeichnet durch große Mengen stärkehaltiges Parenchym mit braunen, dünnen Zellwänden, Bruchstücke der Gefäße und der Fasern, etwas Kork, Kalziumozalatdrusen, durch die Stärke und den Gerbstoffgehalt des Parenchyms. Dieses färdt sich mit verdünnter Eisenchloridlösung (1+9) grün, mit Vanillin-Salzsäure rot.

1 g Tormentillwurzel darf nach dem Verbrennen höchstens 0,06 g Rückstand hinterlassen.

Rhizoma Veratri — Weiße Niestwurz

Der getrocknete, mit Wurzeln besetzte Wurzelstock von Veratrum album Linné.

Weiße Nießwurz ist umgekehrt-kegelförmig ober kast walzenförmig, einsach ober mehrköpsig, bis 8 cm lang und 2 bis 3 cm dick, außen graubraun oder schwarzbraun, innen weißlich, durch Blattreste beschopst und ringsum mit gelblichen ober hellgelblichbraunen, grob querrunzeligen, langen, ungefähr 3 mm dicken Wurzeln besetzt. Die Schnittsläche des Wurzelstocks wird beim Beseuchten mit Schweselsäure zuerst orangegelb, dann ziegelrot.

Weiße Nieswurz schmeckt etwas bitter und anhaltend scharf.

Der Wurzelstock ist von einer bünnen, parenchymatischen schwarzen Schicht, dem Metaderme, bedeckt, hat eine 2 bis 3 mm dicke, von einigen kollateralen Leitbündeln durchzogene, parenchymatische Rinde, die gegen den Zentralzylinder durch eine unregelmäßig verlausende Endodermis aus **U**-förmig verdickten und grob getüpfelten Zellen abgegrenzt ist. Die

an die Endodermis anstoßenden Zellen sind häusig in gleicher Weise wie diese verdickt. Der Zentralzylinder enthält, besonders in seinen äußeren Teilen, größtenteils leptozentrische, weniger kollaterale, unregelmäßig verlausende Leitbündel. Die Wurzeln haben eine Epidermis, eine sehr dicke, im äußeren Teile lückige Ninde, eine Endodermis, die der des Wurzelstocks gleicht, und einen dünnen Zentralzylinder, der außer den leitenden Elementen nur mäßig verdickte, nicht verholzte Fasern enthält. Das gesamte Parenchym des Wurzelstocks und der Wurzeln führt reichlich Stärke und in einzelnen Zellen Bündel von Kalziumogalatnadeln. Die Stärkeförner sind einfach, rundlich, 2 bis 25 μ , meist 4 bis 16 μ groß, oder auß 2 bis 4 Körnehen zusammengesetzt.

Das Pulver der weißen Nieswurz ist stark niesenerregend und gekennzeichnet durch große Mengen von Stärke und stärkehaltigem Parenchyme, durch Bruchstücke der Gefäße, dunkle Metadermsetzen, die Zellen der Endodermis, Faserstücke und Kalziumogalatnadeln.

1 g weiße Nieswurz darf nach dem Verbrennen höchstens 0,12 g Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Rhizoma Zedoariae — Zitwerwurzel

Gehalt mindestens 0,8 Prozent ätherisches Öl.

Getrocknete Querscheiben ober Längsviertel der knolligen Teile des Wurzelstocks von Curcuma zedoaria Roscoe.

Zitwerwurzel ist hart und hat einen Durchmesser von 2,5 bis 4 cm. Auf der grauen, runzelig-korkigen Außenseite lassen sich zahlreiche Wurzelnarben erkennen. Die Schnittsläche zeigt eine etwa 2 bis 5 mm diete Ninde und einen sehr umfangreichen, bei dem in Scheiben von 5 bis 8 mm Diete geschnittenen Wurzelstocke meist eingesunkenen Jentralzylinder. Der Bruch ist glatt, fast hornartig.

Sitwerwurzel riecht schwach nach Kampfer und schmeckt kampferartig und zugleich bitter.

Der Wurzelstock ist von einer vielreihigen Korkschicht aus bünnwandigen Zellen bedeckt, über der vielfach noch die derbmandige Epidermis erhalten ist, der lange, dickwandige, meist cinzellige, feltener durch zarte Querwände geteilte, spike, nicht verholzte Haare entspringen. Rinde und Zentralstrang bestehen aus bunnwandigem, sehr reichlich Stärke führendem Darenchyme, in das zahlreiche fugelige Sefretzellen mit farblosem oder gelblichem bis bräunlichem Inhalt eingestreut find. Die Endodermis ist bünnwandig, fleinzellig, stärkefrei. Alle Leitbundel find tollateral gebaut, fast stets faserlos, mm die äußersten von geringen, nicht verholzten Kaser-Die Gefäße find meist weite, bunnbelägen begleitet. wandige, nicht verholzte Treppengefäße. Die Stärkekörner sind abgeflacht, von der Fläche betrachtet eis oder keulenförmig, von der Seite betrachtet stab- bis wurstförmig, meist 35 bis 55 μ , selten bis 75 μ lang, 20 bis 30 μ breit, 10 bis 12 \mu dick. Thre Schichtung tritt nur schwach hervor, das Schichtungszentrum liegt meist in einem bem schmaleren Ende des Kornes ansihenden Vorsprunge.

Zitwerwurzelpulver ist graubräunlich und gekennzeichnet durch die sehr reichlich vorhandenen eigenartigen Stärkekörner, durch dünnwandiges Parenchym, Bruchstücke der Treppengefäße, der unverholzten Fasern, der Haare, Korksehen und Sekretzellen.

Zitwerwurzel darf gelb gefärbte Stücke von ähnlichem anatomischen Baue (Zingiber cassumunar) nicht enthalten.

Zitwerwurzelpulver darf im Wasserpräparate dickwandige Parenchymzellen, Kristalle und größere, gelbe Parenchymfeten mit in Chloralhydratlösung löslichem Farbstoff, verkleissterte oder abweichend gestaltete Stärkeförner, Steinzellen, verholzte Fasern und Gefäße nicht ersennen lassen.

1 g Zitwerwurzel darf nach dem Verbrennen höchstens 0,07 g Rückstand hinterlassen.

10 g Jitwerwurzel müssen bei ber Bestimmung bes ätherischen Dies minbestens 0,08 g ätherisches DI liefern.

Rhizoma Zingiberis — Ingwer

Wehalt mindestens 1,5 Prozent ätherisches DI.

Der ganz vom Korfe befreite, getrocknete Wurzelstock des in Westindien kultivierten Zingiber officinale Roscoe.

Ingwer ist in einer Ebene verzweigt, seitlich zusammengedrückt, bis 10 cm lang, bis 2 cm breit, gelblichgrau, sein längsstreisig, die Enden der Iweige mit vertiesten Stengelnarben versehen. Der Bruch ist gelblich, körnig und kurz, doch ragen aus der Bruchsläche überall die Leitbündel als kurze, steise Spizchen hervor. Auf dem Duerschnitt umgibt die Rinde als sehr schmaler Ring den großen, ovalen Zentralzylinder.

Ingwer riecht fräftig würzig und schmeckt würzig und brennend.

Rinde und Sentralftrang des Wurzelstocks bestehen aus dünmwandigem, reichlich Stärke führendem Parenchym, in das zahlreiche rundliche Sekretzellen mit gelbem bis gelb-

braunem Inhalt eingestreut sind. Die Endodermis ist dünnwandig, stärkefrei. Alle Leitbündel sind kollateral gebaut, meist, besonders in den äußeren Teilen, von unbedeutenden Belägen aus derbwandigen, nicht verholzten Fasern begleitet und enthalten nur wenige, ziemlich dieswandige, nicht oder nur schwach verholzte Gefäße, unbedeutende Siebteile und, den Gefäßen angelagert, kleine Sekretzellen mit braunem Inhalte. Die Stärkekörner sind linsensörmigsslach, von der Fläche gesehen eis oder keilsörmig, von der Scite gesehen lineal oder elliptisch, selten 13 bis 20 μ , meist 20 bis 25 μ , nur sehr vereinzelt bis 50 μ lang, 18 bis 25 μ breit und 8 bis 10 μ diet, am spihen Ende zeigen sie ost einen kleinen Vorsprung, in dem das Schichtungszentrum liegt, doch ist die stark erzentrische Schichtung nur undeutlich zu erkennen.

Ingwerpulver ist gelblichgrau und gekennzeichnet durch die reichliche Stärke, zahlreiche Fehen dünnwandiges Parenchym, Bruchstücke von meist nicht verholzten Neh- und Treppengefäßen und derbwandigen Fasern. Mit Schwefelsäure befeuchtet, wird es rotbraun.

Ingwerpulver darf außer den Fasern und Gefäßen andere derb, oder dickwandige Zellformen (Olkuchen, spanischer Pfesser u. a.) nicht, verholzte Teilchen, ferner Stärkekörner unter $10~\mu$ (Reiß) und über $30~\mu$ (Zerealien, Kartoffeln u. a.) nur vereinzelt und solche von scharfkantiger Gestalt (Maiß) oder verkleisterte Stärke (Kurkumawurzel) sowie Korksehen nicht enthalten.

- 1 g Ingwer barf nach bem Verbrennen höchstens 0,07 g Rückstand hinterlassen.
- 10 g Ingwer müssen bei der Bestimmung des ätherischen Oles mindestens 0,15 g ätherisches Ol liefern.

Saccharin solubile — Lösliches Saccharin

(Saccharin E. W.)

0-Benzoefäuresulfinidnatrium

 $C_7H_4O_3NSNa + 2H_2O$ Mol. Gew. 241,14

Farblose, an der Luft verwitternde Kristalle oder weiße, fristallinische Stücke oder weißes, fristallinisches Pulver. Lösliches Saccharin besitzt keinen oder nur einen schwach arvmatischen Geruch. Es löst sich in etwa 1,5 Teilen Wasser, wenig in Weingeist. Die Lösung von 0,1 g in 1 Liter Wasser schweckt noch deutlich süß.

Wird die wässerige Lösung (1+9) mit 1 ccm Salzsäure versetzt, so fällt ein weißer, kristallinischer Niederschlag auß. Beim Erhitzen im Porzellantiegel tritt Verkohlung ein. Laugt man die hinterbleibende Asche mit Wasser auß und filtriert, so gibt daß Filtrat nach dem Anfäuern mit Salzsäure mit Variunmitratlösung einen Niederschlag.

Die wässerige Lösung (1 + 19) barf Lackmuspapier kaum verändern und nach Jusat von 1 Tropsen Phenolphthalein- lösung keine Rotsärbung zeigen (Säuren, Alkalien). Beim Erwärmen der wässerigen Lösung (1 + 19) mit 1 com Natron- lauge darf sich kein Ammoniat entwickeln (Ammoniumsalze). Die wässerige Lösung (1 + 19) darf durch verdünnte Essigsäure innerhalb 1 Stunde nicht getrübt werden (p-Sulfaminobenzoesäure). Wird die wässerige Lösung (1 + 19) mit 3 Tropsen verdünnter Essigsäure sowie 1 Tropsen Eisenchloriblösung versetzt, so darf weder ein gelblich-rötlicher Niederschlag (Venzoesäure) noch eine Violettfärbung (Salizylssäure) entstehen. Veim Übergießen von 0,2 g löslichem Sacharin mit 5 com Schweselsäure dürsen sich seine Gasblasen ents

wickeln (Alkalikarbonate); wird das Gemisch 10 Minuten lang auf etwa 50° erwärmt, so darf höchstens eine Braunsfärbung auftreten (Zucker, fremde organische Stoffe).

Saccharum — Zucker

C12 H22 O11 Mol. Sew. 342,2

Weiße, kristallinische Stücke ober weißes, kristallinisches Pulver.

Wird Zucker mit Schwefelsäure übergossen, so färbt er sich braun und verwandelt sich allmählich in eine schwarze, kohlige Masse.

Die wäfferige Lösung dreht den polarisierten Lichtstrahl nach rechts. Für eine 10prozentige wäfferige Zuckerlösung ist $[\alpha]_{\rm D}^{20^{\circ}}=+66,5^{\circ}$.

2 g Jucker müssen sich in 1 ccm Wasser ohne Rückstand zu einem farb- und geruchlosen, rein süß schmeckenden Sirup lösen (fremde Beimengungen, Farbstoffe). Dieser Sirup muß beim Bermischen mit 5 ccm Beingeist klar bleiben (Dextrin, Kalziumfulfat, andere Beimengungen). Die wässerige Lösung darf Lackmuspapier nicht verändern (freie Säure, Saccharate). Die wässerige Lösung (1+19) darf nach Jusat von 3 Tropfen verdünnter Essigsäure durch 3 Tropfen Natriumssulfidlösung nicht verändert (Schwermetallsalze), durch Umsmoniumozalatlösung (Kalziumsalze) oder Silbernitratlösung (Salziumsalze) oder Silbernitratlösung (Salzsäure) höchstens opalisierend getrübt und durch Bariumsnitratlösung (Schwefelsäure) nicht sofort verändert werden. Wird eine Mischung von 6 ccm der wässerigen Lösung (1+19) mit 5 ccm alkalischer Rupfertartratlösung bis

zum einmaligen Aufkochen erhitzt, so darf nicht sofort eine gelbliche oder rötliche Ausscheidung erfolgen (Invertzucker, andere reduzierende Stoffe).

0,2 g Zucker dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Saccharum amylaceum — Traubenzucker

C6H12O6 Mol. Sew. 180,10

Weiße, geruchlose Kristalle oder weißes, geruchloses Pulver von süßem Geschmacke. Traubenzucker löst sich in etwa 1,5 Teilen Wasser.

Die wässerige Lösung breht den polarisierten Lichtstrahl nach rechts. Für eine 10prozentige, mit 1 Tropfen Ammoniakslüsseit versetzte wässerige Lösung des bei 105° gestrockneten Tranbenzuckers ist $[a]_D^{200} = +52,5^\circ$.

Beim Erhitzen der wässerigen Lösung (1 4-19) mit alkalischer Kupfertartratlösung dis zum einmaligen Aufkochen entsteht ein roter Niederschlag.

säure darf bei einer Temperatur von 10° bis 15° innerhalb einer Viertelstunde höchstens gelb gefärbt werden (Zucker).

0,2 g Traubenzucker dürfen durch Trocknen bei 105° höchstens 0,002 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

In gut verschloffenen Gefäßen aufzubewahren.

Saccharum Lactis — Milchzucker

 $C_{12}H_{22}O_{11} + H_2O$ Mol. Gew. 360,2

Weiße, kristallinische Stücke ober weißes, kristallinisches Pulver. Milchzucker löst sich in etwa 6 Teilen Wasser von 20° und in 1 Teil siedendem Wasser; die Lösungen schmecken schwach süß.

Die wäfferige Lösung dreht den polarisserten Lichtstrahl nach rechts. Für eine unter Erwärmen hergestellte $10\,\mathrm{pro}$ zentige, mit 1 Tropfen Ummoniakslüssigseit versetze wäfferige Milchzuckerlösung ist $[\alpha]_{20}^{20} = +52,5^{\circ}$.

Werden 5 ccm der wässerigen Lösung (1+19) mit 5 ccm alkalischer Kupsertartratlösung bis zum einmaligen Aufkochen erhipt, so entsteht ein roter Niederschlag.

Die heiß hergestellte wässerige Lösung (1+1) muß flar und darf höchstens schwach gelblich gefärbt sein (fremde organische Stoffe). Die wässerige Lösung (1+19) darf Lackmuspapier (Alkalien, Säuren) kaum verändern und nach Jusah von 3 Tropfen verdünnter Essigsäure durch 3 Tropfen Natriumsulsidlösung (Schwermetallsalze) nicht verändert werden. Die wässerige Lösung (1+19) darf nach dem Ansauern mit einigen Tropfen Salzsäure durch 0,5 ccm Kaliumsferrozpaniblösung nicht sofort gebläut werden (Eisensalze).

Wird eine Lösung von 1 g Milchzucker in 9 ccm Wasser nach Zusatz von 0,1 g Resorzin und 1 ccm Salzsäure 5 Minuten lang gekocht, so darf die Flüssigkeit nur eine gelbe, aber keine rote Färbung annehmen (Zucker). Wird die wässerige Lösung (1+9) mit 1 ccm Natronlange und 1 Tropfen Kupfersulfatlösung versetzt, so muß eine schwach blau, nicht aber violett gefärbte Lösung entstehen (Eiweißstoffe).

Milchzucker muß geruchlos fein.

2 g Milchzucker dürfen nach dem Verbrennen höchstens 0,005 g Rückstand hinterlassen.

Sal Carolinum factitium Künstliches Karlsbader Salz

Salvarfanpräparate

Salvarsanpräparate sind nachstehend aufgeführte Arsenobenzolverbindungen.

Sie werden nach besonderen Verfahren hergestellt und bürfen nur in den Handel gebracht werden, nachdem sie einer staatlichen Prüfung in dem Staats-Institut für experimentelle Therapie in Frankfurt a. M. nach den erlassenen besonderen Bestimmungen unterzogen und zum Verkaufe zugelassen sind.

Die Salvarsanpräparate werden in zugeschmolzenen Glasampullen in den Handel gebracht, und zwar in sester Form mit Ausnahme des Sulforphsalvarsans, das in Lösung in den Berkehr gelangt. Die Ampullen und ihre Berpackungen tragen eine Ausschrift, die Augaben über die Herstellungsstätte, den Inhalt nach Art und Menge sowie die Herstellungsnummer enthält. Die Ausschrift trägt außerdem noch den Bermert »Staatlich geprüft« und Angaben über den Tag des Abschlusses der staatlichen Prüfung. Die staatliche Prüfung wird auf den Ampullen durch einen Abstempel gekennzeichnet, der um das Hoheitszeichen des Staates, in dem die Herstellungsstätte gelegen ist, die Umschrift »Staatliche Kontrolle« zeigt.

Salvarsanpräparate einer bestimmten Herstellungsnummer, beren Einziehung verfügt wurde, dürfen nicht abgegeben werden.

Salvarsanpräparate sind fühl, aber frostfrei und vor Licht geschütz aufzubewahren.

Sehr vorsichtig aufzubewahren.

1. Salvarfan (E. W.)

Aus me Diamino-pediogyarsenvbenzoledichlorhydrat bestehene des gelbes, lockeres Pulver, das leicht in Wasser, weniger leicht in Weingeist löslich und in Ather unlöslich ist. Die Lösungen sind gelb und röten Lackmuspapier.

In der wässerigen Lösung ruft Natronlauge einen gelben Niederschlag hervor, der in einem Überschusse des Fällungsmittels wieder löslich ift. Löst man 0,1 g Salvarsan in 5 ccm Wasser und fügt 5 ccm 1/10 Normal-Silbernitratlösung hinzu, so entsteht eine flave, tiefrote Flüssigkeit. Sest man hierzu noch 5 com rauchende Salpeterfäure, so wird ein weißer, käsiger, in Ammoniakslüssigkeit löslicher Niederschlag erzeugt. Trennt man die gelbe Fluffigkeit nach dem Auffochen des Gemisches von dem Niederschlage durch Abgießen. verset mit 5 Tropfen Salzsäure und filtriert, so entsteht mit überschüffiger Ammoniakflüffigkeit und einem gleichen Raumteil Magnesiamixtur allmählich eine fristallinische Ausscheidung. Diese gibt nach dem Auswaschen mit verdünnter Almmoniakslüssigkeit, in Salzfäure gelöst, mit Natriumhppophosphitlöfung beim Erwärmen einen braunen Niederschlag. Die zitronengelbe Farbe einer Lösung von 0,02 g Salvarsan in 5 ccm Wasser schlägt mit 1 Tropfen Salzfäure in Hellgelb, barauf weiter mit 1 Tropfen Natriumnitritlösung in Rotaelb und endlich mit 10 Tropfen einer 4 prozentigen wässerigen Natriumbydroxydlösung in Liefrot um.

2. Nevsalvarsan (E. W.)

Aus dem Natriumsalze der mediamino-pedioxyarsenobenzolemethylensulsoxylsäure bestehendes gelbes Pulver, das in Wasser leicht löslich, in absolutem Alsohol und in Ather unlöslich ist. Die Lösung ist gelb und verändert Lackmuspapier nicht oder bläut es höchstens schwach.

In der wässerigen Lösung (1+49) rufen einige Tropfen verdünnte Salzsäure einen gelben Niederschlag hervor. Die beim Erwärmen des Gemisches entweichenden Dämpse bläuen vorübergehend Kaliumjodatstärtepapier. Destilliert man die mit Phosphorsäure angesäuerte Lösung von 0,2 g Reo-

falvarsan in 10 ccm Wasser auß einem mit Kühler versehenen Kolben etwa zur Hälfte ab und unterschichtet das Destillat nach Jusatz von 5 Tropsen wässeriger Phenollösung (1 + 99) mit Schweselsäure, so entsteht an der Berührungsstäche beider Flüssigsseiten eine karminrote Jone. Bringt man ein inniges Gemisch von 0,1 g Neosalvarsan und 1 g Natriumnitrat nach und nach in einen erhihten Porzellantiegel, so erhält man eine weiße, gleichmäßige Schmelze. Fügt man nach dem Erkalten 20 Tropsen Schweselsäure hinzu und erwärmt vorsichtig so lange, dis an Stelle der braunen Dämpse sich weiße zeigen, und verreibt die abgefühlte Masse mit 5 cem Natriumhypophosphitlösung, so entsteht nach kurzer Zeit ein brauner Niederschlag.

3. Salvarsan-Natrium (E. W.)

Ans dem Dinatriumsalze des m-Diantino-p-dioxyarsenobenzols bestehendes, seincs, goldgelbes Pulver, das sich in Wasser leicht löst. Die Lösung bläut Lackmuspapier.

In einer Lösung von 0,05 g Salvarsan-Natrium in 1 cem Wasser erzeugt 1 Tropsen Normal-Salzsäure einen gelben Niederschlag, der nach weiterem Jusat einiger Tropsen Normal-Salzsäure wieder verschwindet. Versetzt man die klare Lösung mit 1 Tropsen Natriumnitritlösung, so entsteht eine rotgelbe Ausscheidung, die sich in Natronlauge mit tiefroter Farbe löst. Versetzt man eine Lösung von 0,1 g Salvarsan-Natrium in 1 cem Schweselsäure unter Abkühlung nach und nach mit 20 Tropsen rauchender Salpetersäure, erwärmt die Nischung zuerst gelinde, dann stärker, dis rote Dämpse nicht mehr entweichen, und verdünnt den Rückstand mit 5 cem

Wasser, so erhält man nach Zusatz von überschüssiger Ammoniakslüssigkeit mit gleichen Raumteilen Magnesiamiztur allmählich eine kristallinische Ausscheidung. Diese gibt, mit verdünnter Ammoniakslüssigkeit ausgewaschen und in Salzsäure gelöst, mit Natriumhypophosphitlösung beim Erwärmen einen braunen Niederschlag.

4. Silbersalvarsan (E. W.)

Aus dem Natriumfalze des Silber-m-diamino-p-dioxyarsenobenzols bestehendes, braunschwarzes Pulver, das sich in Wasser leicht löst. Die Lösung bläut Lackmuspapier.

Wird 0,1 g Silbersalvarsan in einem Schälchen 8 Tropfen Wasser befeuchtet und nach vorsichtigem Ausak von 2 ccm rauchender Salpeterfäure zur Trockne verdampft. so färbt der mit 2 ccm Wasser bereitete und filtrierte Auszug bes Rückstandes die Klamme gelb und gibt mit 5 Tropfen Salzsäure einen weißen, in Ammoniakslüssigkeit löslichen Nieder-Das Kiltrat aibt mit 1 ccm Ammoniakslüssiakeit und 3 ccm Magnesiamiztur allmählich eine kristallinische Ausscheidung, die, abfiltriert und mit verdünnter Ammoniakflüssigkeit ausgewaschen und darauf in wenig Salzsäure gelöst, mit Natriumhypophosphitlösung beim Erwärmen einen braunen Niederschlag bildet. Erhitzt man eine Lösung von 0,1 g Silbersalvarsan in 1 ccm Wasser mit 10 Tropfen Salzfäure zum Sieden, so wird die braune Flüssigkeit unter Trübung gelb. Neutralissiert man nach dem Verdünnen mit 9 com Wasser einen Teil bes klaren Filtrats mit Natronlange, so entsteht eine Trübung, die nach Zusat von wenig überschüssiger Natronlauge verschwindet. Beim Ansäuern mit Essigsäure und Schwefelsäure treten wiederum Trübungen auf, nicht dagegen mit Salzsäure. Der Rest des salzsauren Filtrats, mit 2 Tropsen Natriumnitritlösung und darauf mit $0,5~\mathrm{g}$ Natriumsarbonat verseht, wird mit 5 Tropsen wässeriger Resorzinlösung (1+9) rot gefärbt.

Die wässerige Lösung (1+49) wird durch Einleiten von Kohlendioryd gefällt.

5. Nevfilbersalvarsan (E. W.)

Aus einer molekularen Verbindung von Neofalvarsan und Silbersalvarsan bestehendes, braunschwarzes Pulver, das sich sehr leicht in Wasser löst. Die Lösung bläut Lackmuspapier.

Wird eine Lösung von 0,1 g Neosilbersalvarsan in 1 ccm Wasser mit 5 Tropsen Salzsäure und 2 ccm rober Salveterfaure 3 Minuten lang zum Sieben erhitt, fo entsteht ein weißer, in Ammoniakslüssigkeit löslicher Niederschlag. Das gelbe Kiltrat färbt die Klamme gelb und gibt, mit Ammoniatflüssiakeit bis zur Rotfärbung versett, mit 5 ccm Magnesiamixtur allmählich eine fristallinische Ausscheidung, die gesammelt, mit verdünnter Ammoniakflüssigkeit gewaschen und hierauf in Salzfäure gelöft, mit Natriumhppophosphitlöfung beim Erwärmen einen braunen Niederschlag bilbet. In einer Lösung von 0,05 g Neosilbersalvarsan in 3 ccm Wasser ruft 1 ccm Salzfäure eine bräunliche Fällung hervor, die beim Aufkochen der Flüfsigkeit gelb wird. Die hierbei entweichenden Dämpfe bläuen Kaliumjodatstärkepapier. Die Hälfte bes abgefühlten Kiltrats wird nach Zusat von 2 Tropfen Natriumnitritlösung und 0,5 g Natriumfarbonat durch 5 Tropfen wässerige Resorzinlösung (1+9) rot gefärbt. Der Rest des Kiltrats gibt mit Schiffs Reagens eine rotviolette Färbung.

6. Sulforylfalvarfan (E. W.)

Aus dem Natriumsalze der p-Arsenophenyl-dimethylaminopyrazolonmethylensulsogylsäure bestehendes Pulver, das in Wasser leicht löslich, in Weingeist und Ather unlöslich ist.

Sulforylfalvarsan kommt nur als wässerige Lösung in den Handel. Die handelsübliche Lösung enthält in 100 com 5 g Sulforylsalvarsan und außerdem 12 g Milchzucker. Sie ist gelb und verändert Lacknuspapier nicht oder bläut es höchstens schwach.

Versett man 1 cem ber handelsüblichen Lösung mit je 1 cem Wasser und Bleiazetatlösung, so entsteht ein gelber Niederschlag, der auf einem Filter gesammelt und mit 2 cem Vasser nachgewaschen wird. Die Lösung des Niederschlags in 2 cem ½ der Advendage wird nach Zusatz von 3 cem frisch bereitetem Vromwasser zunächst grün, dann blaßrosa und schließlich unter Abscheidung rötlicher Flocken gelb. Wird das Filtrat des Bleiniederschlags mit alkalischer Kupfertartratlösung zum Sieden erhist, so tritt eine rote Fällung ein.

Verdünnt man 2 ccm der handelsüblichen Lösung mit gleichen Raumteilen Wasser, gibt zu 1 ccm dieser Lösung 2 ccm Schwefelsäure und 10 Tropfen konzentrierte Wassersstoffsuperogydlösung und erwärmt bis zur lebhaften Gasentswickelung, so wird die Mischung, gegebenenfalls nach nochmaligem Jusatz einiger Tropfen konzentrierter Wasserstoffsuperogydlösung und erneutem Erwärmen, allmählich nahezu entfärbt; bei vorsichtigem Mischen mit 5 ccm Natriumhypophysphitlösung fällt ein brauner Niederschlag aus. In 2 ccm der verdünnten Lösung ruft 1 Tropfen Salzsäure einen gelben Niederschlag hervor, der sich nach weiterem

Zusatz von 1 ccm Salzsäure wieder löst. Die beim Aufkochen der Lösung entweichenden Dämpfe bläuen vorübergehend Kaliumjodatstärkepapier. Ein Teil der wieder erkalteten Flüssigkeit wird durch Schiffs Reagens allmählich rotviolett, der andere nach Zusatz einiger Tropfen Natriumnitritlösung durch überschüssige Natronlauge tiefrot gefärbt.

Santoninum — Santonin

C15 H18 O3 Mol. Gew. 246,1

Farblose, glänzenbe, bitter schmeckenbe, in Wasser sehr schwer lösliche Kristallblättchen, die am Lichte eine gelbe Färbung annehmen. Santonin löst sich in 44 Teilen Weingeist, in 4 Teilen Chlorosorm sowie in setten Ölen. Die weingeistige Lösung verändert mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier nicht.

Schmelzpunkt 170°.

Schüttelt man 0,01 g gepulvertes Santonin mit einer erkalteten Mischung von 1 com Schwefelsäure und 1 com Wasser, so darf keine Färbung auftreten; nach Jusah von 2 Tropfen verdünnter Eisenchloriblösung (1+24) zu der kast zum Sieden erhisten Lösung entsteht eine violette Färbung.

Santonin darf sich beim Befeuchten mit Salpetersäure nicht sosort verändern (fremde organische Stoffe, Alkaloide). 0,2 g fein zerriebeneß Santonin werden mit 2 ccm Wasser und 1 Tropfen verdünnter Schwefelsäure etwa 5 Minuten lang unter häusigem Umschütteln stehengelassen. Daß Filtrat darf nicht bitter schwecken, nicht sluvreszieren und durch Maherß Reagens nicht getrübt werden (Alkaloide). Läßt man die Lösung von 1 g zerriebenem Santonin in 4 g Chlorosorm an der Luft bis

zur starken Kristallbildung verdunsten und ergänzt dann das verdunstete Chloroform, so müssen sich die ausgeschiedenen Kristalle wieder vollkommen lösen (Artemisin).

0,2 g Santonin dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vor Licht geschütt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Gröfite Einzelgabe 0,1 g.

Gröfte Tagesgabe 0,3 g.

Sapones medicati — Arzneiliche Seifen

Arzneiliche Seifen sind Arzneizubereitungen, deren Grundmasse seife besteht. Sie können von fester, salbenartiger, halbstüssiger oder flüssiger Beschaffenheit sein.

Sapo glycerinatus liquidus — Flüssige Glyzerinseife

Kaliseise	50	Teile
Weingeist	9	Teile
Slyzerin	40	Teile
Papenbelöl	1	Teil.

Die Kaliseise wird in dem Weingeist und dem Glyzerin unter Erwärmen auf dem Wasserbade gelöst, die Mischung durch ein mit Wasser beseuchtetes, leinenes Tuch geseiht und das Lavendelöl hinzugefügt.

Flüssige Glyzerinseife ist gelb bis gelbbraun.

Sapo jalapinus — Jalapenseife

Fein gepulvertes Jalapenharz 1 Teil Medizinische Seife 1 Teil werden gemischt.

Trockenes, gelblichgraues Pulver.

Sapo kalinus — Kaliseise

Gehalt	minde	esten	B	4() 5	Dr.	031	ent	. {	Fet	tja	ıııı	C1	t.		
Leini	ől														43	Teile
Rali	lange.														58	Teile
Weir	igeist.														5	Teile

Das Leinöl und die Kalilauge werden auf dem Wasserbad in einem geräumigen, tiesen Zinn oder Porzellangefäß unter Umrühren auf etwa 70° erwärmt. Alsdann wird der Weingeist hinzugefügt. Die Mischung wird unter Umrühren erwärmt, dis die Verseifung beendet ist und eine Probe der Mischung sich klar in Wasser und fast klar in Weingeist löst. Durch Abdampsen oder durch Zusah von heißem Wasser wird das Gewicht der Seise auf 100 Teile gebracht.

Raliseise ist eine gelbbraune, durchsichtige, weiche, schlüpfrige Masse, die in 2 Teilen Wasser wer Weingeist klar oder fast klar löslich ist.

Eine Lösung von 10 g Kaliseise in 30 ccm Weingeist muß nach Zusat von 0,5 ccm Normal-Salzsäure klar bleiben (Kieselstäure, Harz) und darf sich nach weiterem Zusat von 1 Tropfen

Phenolphthaleinlösung nicht rot färben (unzulässige Menge freieß Alkali).

Gehaltsbestimmung. Die Lösung von 2,5 g Raliseife in 50 g heißem Wasser wird in einem Arzueiglas mit 5 ccm verdünnter Schwefelfäure versetzt und im Wasserbade so lange erwärmt, bis die ausgeschiedenen Kettsäuren flar auf der wässerigen Flüssigkeit schwimmen. Der erkalteten Flüssigkeit sett man 10 cem Petroläther zu und schwenkt vorsichtig um, bis die Fettfäuren in dem Petroläther gelöft find. Dann gibt man die gesamte Flüffigfeit in einen Scheidetrichter, spult das Arzuciglas zuerst mit 10 ccm, dann mit 5 ccm Petroläther nach und schüttelt die im Scheidetrichter vereinigten Flüssigfeiten nochmals fräftig burch. Nach dem Absehen der wässerigen Flüssigkeit läßt man diese möglichst vollständig abfließen, setzt zu der Petrolätherlösung 25 ccm Wasser hinzu, schüttelt durch und läßt nach dem Absetzen die wässerige Flüssigkeit abermals möglichst vollständig absließen. Nun gibt man zu der Petrolätherlösung 1 g getrocknetes Natriumsulfat, schüttelt kräftig durch, läßt noch eine halbe Stunde lang ruhig stehen und filtriert dann durch ein Wattebäuschen in ein gewogenes Rölbehen. Den Scheibetrichter mit bem Natriumsulfat und das Wattebäuschehen spült man zweimal mit je 5 cem Petroläther nach und destilliert die vereinigten Petrolätherlösungen bei gelinder Wärme auf dem Wasserbad ab. Der hierbei verbleibende Rückstand wird bei einer 75° nicht übersteigenden Temperatur getrocknet. Sein Gewicht muß mindestens 1 g betragen, was einem Mindestgehalte von 40 Prozent Fettfäuren entspricht.

Sapo kalinus venalis — Schmierseife

Gehalt mindestens 40 Prozent Fettsäuren.

Schmierseise ist eine gelbbraune oder grünliche, durchsichtige, weiche, schlüpfrige Masse, die in 2 Teilen Wasser und in Weingeist klar oder fast klar löslich ist.

Löst man 5 g Schmierseise in 10 g heißem Wasser und versetzt 1 Raumteil der erkalteten Lösung mit 1 Raumteil Weingeist, so muß die Mischung klar bleiben und darf auch nach Zusatz von 2 Tropsen Salzsäure keinen flockigen Niederschlag abscheiden (Stärkekleister, Wasserzlaß, Harzseisen).

Gehaltsbestimmung. Die Lösung von 2,5 g Schmierseife in 50 g heißem Wasser wird in einem Arzneiglas mit 5 ccm verdünnter Schwefelfäure versetz und im Wasserbade so lange erwärmt, bis die ausgeschiedenen Fettfäuren flar auf der wäfferigen Fluffigkeit schwimmen. Der erkalteten Flüssigkeit sett man 10 cem Vetroläther zu und schwenkt vorsichtig um, bis die Fettsäuren in dem Petroläther gelöst sind. Dann gibt man die gesamte Flüssigkeit in einen Scheibetrichter, spült das Arzneiglas zuerst mit 10 ccm, dann mit 5 ccm Petroläther nach und schüttelt die im Scheidetrichter vereinigten Flüssigkeiten nochmals kräftig durch. Nach dem Absehen der wässerigen Flüssigkeit läßt man diese möglichst vollständig absließen, setzt zu der Petrolätherlösung 25 ccm Wasser hinzu, schüttelt durch und läßt nach dem Absetzen die wässerige Flüssigkeit abermals möglichst vollständig absließen. Nun gibt man zu der Petrolätherlöfung 1 g getrocknetes Natriumfulfat, schüttelt kräftig durch, läßt noch eine halbe Stunde lang ruhig stehen und filtriert dann durch ein Wattebäuschchen in ein gewogenes Kölbehen. Den Scheibetrichter mit dem Natriumsulfat und das Wattebäuschehen spült man zweimal mit je 5 com Petroläther nach und bestilliert die vereinigten Petrolätherlösungen bei gelinder Wärme auf dem Wasserdad ab. Der hierbei verbleibende Nückstand wird bei einer 75° nicht übersteigenden Temperatur getrocknet. Sein Gewicht muß mindestens 1 g betragen, was einem Mindestgehalte von 40 Prozent Fettsäuren entspricht.

Sapo medicatus — Medizinische Seife

Natronlauge	120	Teile
Schweineschmalz		
Olivenöl	50	Teile
Weingeist	12	Teile
Matriumchlorid	25	Teile
Natriumfarbonat	3	Teile
Waffer	280	Teile.

Ju der auf dem Wasserbad erhitzten Natronlauge setzt man nach und nach die geschmolzene Mischung von Schweineschmalz und Olivenöl hinzu und erhitzt unter Umrühren eine halbe Stunde lang. Darauf fügt man den Weingeist und, sobald die Masse gleichförmig geworden ist, nach und nach 200 Teile Wasser hinzu und erhitzt, nötigenfalls unter Jusat kleiner Mengen Natronlauge, weiter, dis ein durchsichtiger, in heißem Wasser ohne Abscheidung von Fett löslicher Seisenleim gebildet ist. Alsdann wird die siltrierte Lösung des Natriumchlorids und des Natriumkarbonats in 80 Teilen Wasser hinzugefügt und die ganze Masse unter Umrühren weiter erhitzt, dis sich die Seise vollständig abgeschieden hat. Die erkaltete, von der Mutterlauge getrennte Seise wird mehrmals mit geringen

Mengen Wasser ausgewaschen, dann vorsichtig, aber stark ausgepreßt, in Stücke zerschnitten und an einem warmen Orte getrocknet.

Medizinische Seise ist weiß, nicht ranzig und in Wasser voer Weingeist löslich.

Eine burch gelindes Erwärmen hergestellte Lösung von 1 g medizinischer Seife in 20 com Weingeist darf nach Susatz von 0,5 com ½10°Normal-Salzsäure durch einige Tropfen Phenolphthaleinlösung nicht gerötet werden (unzulässige Wenge freieß Allfali); die sauer reagierende Lösung darf durch 3 Tropfen Natriumsulsidlösung nicht verändert werden (Schwermetallsalze).

Medizinische Seife ist zum Gebrauche fein zu pulvern.

Saturationes — Saturationen

Saturationen sind kohlensäurehaltige Arzneimischungen, die durch Sättigung der Lösung einer Säure mit einem Alkalikarbonat bereitet werden.

Wird eine Saturation ohne Angabe der Bestandteile verordnet, so ist Nivièrescher Trank abzugeben.

Scopolaminum hydrobromicum Stopolaminhydrobromid

 $(C_{17}H_{21}O_4N) II Br + 3 H_2O$ Mol. Gew. 438/2

Farblose, rhombische Kristalle. Stopolaminhydrobromid löst sich in Wasser und in Weingeist leicht zu einer farblosen, bitter und zugleich krazend schmeckenden Flüssigkeit, die Lack-

muspapier schwach rötet. In Ather und in Chloroform ist es nur wenig löslich.

Die wässerige Lösung dreht den polarisierten Lichtstrahl nach links. Für eine Sprozentige wässerige Lösung, berechnet auf wasserreies Skopolaminhydrobromid, ist $[\alpha]_{\rm D}^{20^{\circ}} = -24,75^{\circ}$.

Schmelzpunkt des über Schwefelfäure getrockneten Stopo-laminhydrobromids gegen 190°.

In je 1 ccm ber wässerigen Lösung (1+19) wird durch Silbernitratlösung ein gelblicher Niederschlag, durch Natronlauge nur eine vorübergehende, weißliche Trübung, durch Ammoniaksüssseit keine Beränderung hervorgerusen. Werden wenige Milligramm Stopolaminhydrobromid mit einigen Tropfen rauchender Salpetersäure in einem Porzellanschälchen auf dem Wasserbade zur Trockne verdampst, so hinterlassen sie einen kaum gelblich gefärbten Rückstand, der nach dem Erkalten mit weingeistiger Kalilauge eine violette Färbung annimmt.

Werben 5 ccm der wässerigen Cösung (1+99) mit 1 Tropfen Kaliumpermanganatlösung versetzt, so darf die rote Färbung innerhalb 5 Minuten nicht verschwinden (Apoatropin).

0,2 g Stopolaminhydrobromid dürfen durch Trocknen bei 100° höchstens 0,025 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Löfungen, die Skopolaminhydrobromid enthalten, bürfen nicht erhigt werden.

Wird Hyoscinum hydrobromicum verordnet, so ist Stopolaminhydrobromid abzugeben.

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,001 g. Größte Tagesgabe 0,003 g.

Sebum ovile — Hammeltalg

Das durch Ausschmelzen des fetthaltigen Zellgewebes gesunder Schafe gewonnene Fett.

Hammeltalg ist eine weiße, feste Masse, die schwach eigenartig riecht.

Schmelzpunkt 45° bis 50°.

Jodzahl 33 bis 42. Säuregrad nicht über 5.

Hammeltalg darf weder ranzig noch widerlich oder brenzlich riechen.

Die Untersuchung des Hammeltalges richtet sich außer nach den in den »Allgemeinen Bestimmungen« angegebenen Untersuchungsversahren nach den Ausführungsbestimmungen zu dem Gesetze, betreffend die Schlachtvieh- und Fleischbeschau, vom 3. Juni 1900.

Sebum salicylatum — Salizyltalg

Salizhlfäure	2	Teile
Benzoefäure	1	Teil
Hammeltalg	97	Teile.

Die Säuren werden in dem auf dem Wasserbade geschmolzenen Hammeltalg gelöst.

Salizyltalg ist weiß und darf nicht ranzig riechen.

Erwärmt man 1 g Salizyltalg mit 5 ccm verbünntem Weingeist, gießt nach dem Erkalten den Weingeist ab und versetzt ihn mit 1 Tropsen verdünnter Eisenchloridlösung (1+9), so muß eine violette Färbung entstehen.

Secale cornutum — Mutterforn Secale cornutum P. I.

Gehalt mindestens 0,05 Prozent wasserunlösliche Mutterkornalkaloide; der Berechnung wird das Mol.-Gew. 600 zugrunde gelegt.

Das auf der Roggenpflanze gewachsene, bei gelinder Wärme getrocknete Sklerotium von Claviceps purpurea (Fries) Tulasne.

Mutterkorn ist schwärzlichviolett, oft matt bereift, gerade oder gekrümmt, stumpf dreikantig, beiderseits verjüngt, oft längsgesurcht, zuweilen querrissig, 10 bis 35 mm lang und 2,5 bis 5 mm dick. Die Querbruchsläche ist glatt, am Rande tiefviolett, in der Mitte weißlich, hellrötlich oder blaßviolett.

Mutterforn riecht eigenartig und schmeckt fade.

Mutterkorn besteht aus einem derbwandigen Scheinparenchyme mit furzen, unvegelmäßigen, auf dem Querschnitt ungleich großen, 3 bis 12μ weiten, gerundeten oder gerundeteckigen Hyphen, die reichlich settes Öl und in den äußersten Schichten einen dunkelvioletten, in Kalilauge leicht löslichen Farbstoff enthalten.

Wird zerkleinertes Mutterkorn mit heißem Wasser übergossen, so darf es keinen ammoniakalischen oder ranzigen Geruch zeigen.

Gehaltsbestimmung. 100 g grob gepulvertes Mutterforn werden in einer Flasche von etwa 1000 com Inhalt mit 4 g gebrannter Magnesia und 40 com Wasser vermischt. Nach Jusat von 300 g Ather läßt man das Gemisch unter häusigem, frästigem Umschütteln 3 Stunden lang stehen, gibt 100 com Wasser und nach weiterem Umschütteln 10 g Traganth hinzu und schüttelt bis zum Zusammenballen des Muttersorns. Die Atherlösung gießt man durch einen mit einem Wattebäuschen verschlossenen Trichter in ein Arzneiglas von 500 ccm Inhalt, setzt 1 g Talk und nach 3 Minuten langem Schütteln etwa 20 ccm Wasser hinzu, schüttelt kräftig durch, läßt bis zur völligen Klärung stehen und filtriert die ätherische Lösung durch ein Faltensilter von etwa 15 cm Durchmesser. Bu 180 g des Filtrats (= 60 g Muttersorn) gibt man in einem Scheibetrichter 50 ccm mit Wasser verdünnte Salzsäure (1+99) und schüttelt 3 Minuten lang frästig durch. Nach vollständiger Scheidung läßt man die salzsaure Lösung in einen Kolden absließen und wiederholt das Ausschütteln in derselben Weise zunächst mit 10 ccm Wasser und darauf nochmals mit 20 ccm der mit Wasser verdünnten Salzsäure (1+99).

Die vereinigten salzsauren Auszüge stellt man zur Entfernung der Hauptmenge des gelösten Athers etwa 20 Minuten lang in Wasser von 50°, filtriert sie nach dem Abkühlen durch ein mit Wasser angesenchtetes Faltenfilter in ein Becherglas, wäscht Rolben und Filter zweimal mit je 5 com Wasser nach und versetzt das klare Filtrat unter Umrühren vorsichtig mit so viel Natriumkarbonatlösung (1+9), daß die Flüssigseit Lackmuspapier bläut und der entstehende Niederschlag sich nicht mehr verstärkt. Man stellt zum Absehen des Niederschlags 12 Stunden lang an einen kühlen Ort, siltriert darauf durch ein glattes, gehärtetes Filter von 9 cm Durchmesser und wäscht den Niederschlag mit Wasser aus, dis das ablaufende Filtrat nach dem Ansäuern mit Salpetersäure und nach Zusatz von Silbernitratlösung höchstens eine Opaleszenz zeigt.

Den noch feuchten Niederschlag spritzt man unter Verwendung von etwa 30 ccm Wasser in einen weithalsigen Rolben, fügt 3 ccm $^1/_{10^2}$ Normal-Salzsäure und 3 Tropfen

Methylorangelöfung hinzu und titriert mit $^1/_{10}$ -Normal-Kali-lauge bis zum Farbumschlage. Hierzu dürsen höchstens 2,5 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Kalilauge verbraucht werden, so daß mindestens 0,5 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Salzsäure zur Sättigung der vorhandenen Alfaloide erforderlich sind, was einem Mindestgehalte von 0,05 Prozent wasserunlöslichen Mutterkornalfaloiden entspricht ($1 \text{ ccm}^{-1}/_{10}$ -Normal-Salzsäure = 0,0600 g Alfaloide, Methylorange als Indikator).

Zu 10 ccm ber titrierten Flüssigkeit gibt man in einem Scheibetrichter einige Tropsen Natriumkarbonatlösung und 5 ccm Essigäther hinzu und schüttelt kräftig durch. Nach völliger Klärung läßt man die wässerige Flüssigkeit absließen. Fügt man zu 1 ccm der Essigätherlösung 1 ccm Essigsäure und 1 Tropsen verdünnte Eisenchloridlösung (1+99) hinzu, so muß sich beim Unterschichten mit Schweselsäure an der Berührungssläche der beiden Flüssigseiten eine kornblumenblaue Zone bilben.

Mutterforn ist über gebranntem Kalke zu trochnen und in gut verschlossenen Gefäßen aufzubewahren.

Mutterkorn darf nicht länger als 1 Jahr aufbewahrt und nicht in gepulvertem Zustand vorrätig gehalten werden.

Vorsichtig aufzubewahren.

Semen Arecae — Arekasamen

Gehalt mindestens 0.4 Prozent Alkaloid, berechnet auf Arekolin ($C_8H_{13}O_2N$, Mol. Gew. 155.11).

Die reisen, möglichst vollständig von den Resten der Fruchtwand befreiten Samen von Areca catechu Linné.

Arekasamen ist bis 3 cm lang und bis 2 cm bick, stumpf fegelförmig oder seltener mehr oder weniger abgeflacht fugelig, stets mit einer etwas verbreiterten Grundfläche versehen. dieser lieat, etwas abseits von der leicht eingesenkten Mitte, der hellere, etwa halbkreisförmige Nabel, von dem zahlreiche, die Samenschale durchziehende Leitbundel auslaufen, und dem häufig noch Reste der faserigen Fruchtschale anhängen. Die Oberfläche ist hell bis zimtbraun und von einem unregelmäßigen, helleren Nete vertiefter Abern durchzogen. Stellt man einen Längsschnitt durch den sehr harten Samen her, so erkennt man in der Nähe der Grundfläche die Höhlung bes winzigen, meist nicht mehr erhaltenen Keimlinges und barüber, in ber Mitte bes Samens, eine mehr ober weniger zerklüftete Höhlung. Bom Rande her sieht man das rotbraune Gewebe der Samenschale in zahlreichen Falten, die mit dem Abernete der Oberfläche in Verbindung stehen und mehr oder weniger tief in das weiße, harte Endosperm eindringen.

Arekasamen ist geruchlos und schmeckt schwach zusammenziehend.

Die von zahlreichen Leitbündeln durchzogene Samenschale besteht, wie das Faltengewebe, meist aus dünnwandigen, rotbraunen Zellen, zwischen denen sich in den äußeren Teilen nicht selten mehr oder weniger stark einseitig verdickte Steinzellen sinden. Das den größten Teil des Samens ausmachende, weiße Endosperm besteht aus großen, isodiametrischen Zellen mit sehr derber, knotig verdickter, nicht scharf getüpfelter, aus Reservezellulose bestehender Wand, die spärlich settes Öl und Aleuronkörner enthalten.

Arekasamenpulver ist hellrotbraun und gekennzeichnet durch die Bruchstücke der Endospermzellen, die braunen Trümmer der

Samenschale und des Faltengewebes und die verholzten, vorwiegend gestreckten, oft einseitig verdickten Steinzellen.

Arckasamenpulver darf Stärke nicht, Fasern der Fruchtwand und Pilzsporen nur in Spuren enthalten.

 $1\,\mathrm{g}$ Arckasamen darf nach dem Verbrennen höchstens $0,\!025\,\mathrm{g}$ Rückstand hinterlassen.

Gehaltsbestimmung. 8 g mittelfein gepulverten Arekasamen übergießt man in einem Arzneiglas von 150 ccm Inhalt mit 80 g Ather sowie nach kräftigem Umschütteln mit 4 g Ammoniakslüssigkeit und schüttelt das Gemisch 10 Minuten lang kräftig durch. Nach Zusatz von 10 g getrocknetem Natriumfulfat schüttelt man nochmals 5 Minuten lang durch, gießt die ätherische Lösung sofort nach dem Absehen in ein Arzneiglas von 150 ccm Inhalt, gibt 0,5 g Talk und nach 3 Minuten langem Schütteln 2,5 ccm Wasser hinzu. Nachdem man das Gemisch 3 Minuten lang durchgeschüttelt hat, läßt man es bis zur Klärung stehen, filtriert 50 g der ätherischen Lösung (= 5 g Arekasamen) durch ein trockenes, gut bedecktes Kilter in ein Kölbehen und destilliert etwa zwei Drittel des Athers ab. Den erkalteten Rückstand bringt man in einen Scheidetrichter, spült das Kölbchen dreimal mit je 5 ccm Ather nach und gibt 5 ccm 1/10-Normal-Salzsäure und 5 ccm Wasser in den Scheidetrichter. Hierauf schüttelt man 3 Minuten lang, läßt die salzsaure Lösung nach vollständiger Klärung in ein Kölbehen abfließen und wiederholt das Ausschütteln noch breimal in derselben Weise mit je 5 ccm Wasser. Nun setzt man zu der falzsauren Lösung. 2 Tropfen Methylrotlösung hinzu und titriert mit 1/10-Normal-Kalilauge bis zum Farb. Hierzu dürfen höchstens 3,71 ccm 1/10 Mormalumschlage. Kalilauge verbraucht werden, so daß mindestens 1,29 ccm

 $^{1}/_{10}$ -Normal-Salzfäure zur Sättigung der vorhandenen Alfaloide erforderlich sind, was einem Mindestgehalte von 0.4 Prozent Alfaloiden, berechnet auf Arefolin, entspricht $(1 \text{ ccm}^{-1}/_{10}\text{ s}^{-1})$ Normal-Salzfäure = 0.015511 g Arefolin, Methylrot als Indifator).

Semen Colchici — Seitlosensamen Semen Colchici P. I.

Gehalt mindestens 0,4 Prozent Kolchizin.

Die reisen Samen von Colchicum autumnale Linne. Zeitlosensamen ist fast kugelig, oft etwas kantig, durch den Nabelstrangrest etwas zugespitzt, 2 bis 3 mm dick, matt rotbraun und sehr hart. Unter der Lupe erscheint die Oberssäche feingrubig punktiert oder seinrunzelig. Die dünne Samenschale umschließt ein dichtes, hornartiges grauweißliches Endosperm. In diesem liegt der sehr kleine, gerade Keimling nahe der Samenschale schräg gegenüber dem Nabelstrangreste.

Seitlosensamen schmeckt sehr bitter und kratend.

Die Samenschale besteht auß einer großzelligen Epidermiß und einigen Schichten brauner, zum Teil zusammengefallener Bellen, daß Endosperm auß strahlig angeordneten, dickwandigen, mit rundlichen, scharffantigen Tüpfeln versehenen, setteß Öl und Aleuronkörner führenden Bellen. Der Nabelstrangrest enthält bisweilen Stärkekörner.

1 g Zeitlosensamen darf nach dem Verbrennen höchstens 0,045 g Rückstand hinterlassen.

Gehaltsbestimmung. 20 g mittelsein gepulverter Zeitslosensamen werden in einem Arzneiglas von 300 ccm Juhalt mit 200 ccm Wasser übergossen und 1 Stunde lang bei 50° bis 60° im Wasserbad erwärmt. Nach dem Erkalten und

Absehen fügt man zu 140 g der in ein Arzneiglas von 300 ccm Inhalt abgegossenen wässerigen Flüssigkeit (= 14 g Zeitlosensamen) 14 g Bleieffig hinzu, schüttelt die Mischung 3 Minuten lang kräftig burch und filtriert sie burch ein trockenes Kaltenfilter von 12 cm Durchmesser in ein Urzueiglas von 200 ccm Juhalt. Zu bem Filtrate gibt man 4 g zerriebenes Natriumphosphat, schüttelt 3 Minuten lang fräftig durch und filtriert die Lösung durch ein trockenes Faltenfilter von 12 cm Durchmesser. 110 g des Filtrats (= 10 g Reitlosensamen) versetzt man in einem Scheibetrichter mit 30 g Natriumchlorid, aibt nach bessen Lösung 50 g Chloroform hinzu und schüttelt die Mischung 5 Minuten lang fräftig durch. Nach vollständiger Klärung filtriert man die Chloroformlöfung durch ein kleines, glattes, doppeltes Kilter. 40 g biefer Lösung (= 8 g Zeitlosensamen) läßt man in einem gewogenen Kölbehen verdunsten und trocknet den Rückstand bei 70° bis 80° bis zum gleichbleibenden Gewichte. Die Menge bes Rückstandes muß mindestens 0,032 g betragen, was einem Mindestgehalte von 0,4 Prozent Kolchizin entspricht.

Löst man diesen Rückstand in 5 Tropfen Schwefelsäure und fügt ein Körnchen Kaliumnitrat hinzu, so treten beim Umsschwenken blauviolette, rasch verblassende Schlieren auf.

Vorsichtig aufzubewahren.

Semen Foenugraeci — Bockshornsamen

Die reisen Samen von Trigonella soenum graecum Linné. Bockshornsamen ist sehr hart, in der Gestalt wechselnd, gewöhnlich slach rautenförmig bis unregelmäßig gerundet, 3 bis 5 mm lang, 2 bis 3 mm breit und dick, von hellbrauner ober gelblichgrauer bis graurötlicher Farbe, mit der Lupe betrachtet, sehr feinkörnig punktiert. Etwa in der Mitte der einen langen Schmalseite findet sich der etwas vertiefte, helle Nabel; ein durch eine flache, vom Nabel ausgehende, diagonale Furche gekennzeichneter, kleinerer Abschnitt birgt das Würzelchen des Reimlinges in sich, während in dem anderen, größeren Abschnitt des Samens die flachkonveren Keimblätter des hakig gekrümmten, hellgelben Keimlinges liegen.

Vockshornsamen riecht stark, eigenartig, wird beim Kauen rasch schleimig und schmeckt bitter.

Die Spibermis der Samenschale besteht aus schlanken, diekwandigen Palisaden mit annähernd flaschenförmigem Lumen. Auf sie folgt nach innen die Trägerschicht; diese setzt sich zusammen aus Zellen, die mit dünnen, aber durch radial verlaufende Verdickungsstreisen ausgesteisten Wänden versehen sind und außen große Interzellularräume zwischeneinander zeigen. Die Samenschale wird innen durch mehrere Schichten dünnwandiger Zellen abgeschlossen. Unter der Samenschale liegt eine schmale, glasige Endospermschicht, die von großen, durch zurte Mittellamellen, aber sehr diese setzteinmembranen ausgezeichneten Zellen gebildet wird. Der Keimling setzt sich aus kleinen, isodiametrischen Zellen zusammen, die fettes SI, Aleuronkörner und zuweilen geringe Mengen von sehr kleinen Stärkekörnern enthalten.

Bockshornsamenpulver ist hellgelb und gekennzeichnet durch die Trümmer des Keimlinges, die in Wasser stark quellenden Teilchen des Schleimendosperms und die Bruchstücke der Samenschale mit den eigenartigen Palisaden und Trägerzellen.

Vockshornsamenpulver barf Fasern und sonstige verholzte Zellformen, chlorophyllhaltige Zellen, Gefäße, Kristalle und

über $10~\mu$ große Stärkekörner nicht, kleinere Stärkekörner nur in geringer Menge enthalten.

1 g Vockshornsamen darf nach dem Verbrennen höchstens 0,05 g Rückstand hinterlassen.

Semen Lini — Leinsamen

Die reisen Samen von Linum usitatissimum Linné.

Leinsamen ist länglich-eiförmig, flach, scharfrandig, an einem Ende etwas zugespitt und sein genabelt, 4 bis 6 mm lang, 2 bis 3 mm breit, 1 mm dick. Die gelbe bis rotbraune, glänzende, unter der Lupe sein punktiert erscheinende Schale ist spröbe und umschließt den von einem dünnen Endosperm umgebenen, sleischigen Keimling. In Wasser gelegt, umgibt sich Leinsamen mit einer Schleimschicht.

Leinsamen ist geruchlos, wird beim Kauen schleimig und

schmeckt mild ölig.

Die Samenschale ist auß 5 Schichten zusammengesett. Die Epidermis besteht auß großen, prismatischen Zellen, deren Außen- und Seitenwände durch Schleimauflagerung bis zum Schwinden des Lumens verdickt sind. Hierauf folgen 2 bis Reihen dünnwandiger, in der Flächenansicht runder Parenchymzellen und dann eine Lage stark verdickter, im Querschnitt sast quadratischer, in der Längsrichtung des Samens saser artig gestreckter Stadzellen. Unter der Faserschicht liegen rechtwinklig zu ihr angeordnet mehrere Reihen dünnwandiger, stark zusammengedrückter Zellen. Den inneren Abschluß der Samenschale bildet eine einreihige Pigmentschicht auß etwa taselssonen Zellen mit sehr sein getüpfelter Wand und braunen Inhaltskörpern. Endosperm und Keimling bestehen

aus dünnwandigem, reichlich fettes Öl und Aleuron enthaltendem Parenchyme.

Leinsamenpulver ist grangelblich, von gelb- bis rotbraunen Teilchen durchsetzt und gekennzeichnet durch die fett- und aleuronreichen Trümmer des Reimlinges und des Endosperms und durch die meist in flächenförmigen Berbänden auftretenden Elemente der Samenschale. Besonders auffällig ist die Faserschicht, der oft noch auf der einen Seite runde, auf der anderen rechtwinklig zum Faserverlaufe gestreckte, dünnwandige Parenchymzellen aufliegen, und die Pigmentschicht, aus deren Bellen die meist viereckigen, tafelsörmigen, braunen Inhaltsekörper häusig heraußgefallen sind, ferner die Schleimepidermis.

Leinsamenpulver darf Teile anderer Samen und kleinkörnige Stärke nur in sehr geringer Menge enthalten. Es darf weder ranzig riechen noch ranzig schmecken.

1 g Leinsamen darf nach dem Verbrennen höchstens 0,05 g Rückstand hinterlassen.

Semen Papaveris — Mohnsamen

Die reisen, weißen Samen von Papaver somniserum Linné. Mohnsamen ist nierenförmig, 1 mm, seltener bis 1,5 mm lang. Die Oberfläche der Samenschale erscheint unter der Lupe von einem meist sechseckige Maschen bildenden Leistennehe bedeckt. In der Einbuchtung des Samens erkennt man den gelben, schwach erhöhten Nabel. Im Innern des Samens liegt der gekrümmte Keimling, der von weißem, ölreichem und stärkefreiem Endosperm umgeben ist.

Mohnsamen muß fast geruchlos sein und darf nur mild ölig, nicht ranzig schmecken.

Semen Sabadillae — Sabadillsamen

Die reisen Samen von Schoenocaulon officinale (Schlechtendal et Chamisso) Asa Gray.

Sababillsamen ist länglich-lanzettlich bis lanzettlich, 5 bis 9 mm lang, bis 2 mm dick, an einem Ende abgerundet, am andern scharf zugespitzt, etwas gekrümmt, unregelmäßig kantig, mit sein längsrunzeliger, glänzend schwarzbrauner, dünner Samenschale versehen. An einem medianen Längsschnitt läßt sich mit der Lupe erkennen, daß unter der sehr dünnen Samenschale ein umfangreiches, hornartiges, weißliches bis graubräunliches Endosperm liegt, das an der abgerundeten Basis einen kleinen Keimling umschließt.

Sabadillsamen ist geruchlos und schmeckt anhaltend bitter und scharf. Das Pulver wirkt niesenerregend.

Die Oberhaut der dünnen Samenschale besteht aus in der Längsrichtung des Samens gestreckten, kurz-prismatischen, in der Oberslächenansicht vieleckigen, weiten Zellen, deren tiesbraune Außenwand stark verdickt ist. Die daraufsolgenden Schichten der Samenschale sind dünnwandig. Das Endosperm besteht aus vieleckigen Zellen, deren derbe Wände unregelmäßig knotig verdickt, nicht scharf getüpfelt, ungefärbt und glänzend sind, und die settes Dl, Aleuronkörner und vereinzelte kleine Stärkekörner enthalten. Die Raphe enthält spärlich Fasern.

Sabadillsamenpulver ist braun und gekennzeichnet besonders durch die Stückhen des Endosperms, die braunen Teilchen der Samenschalenepidermis und die spärlich vorkommenden Fasern.

Sabadillsamenpulver darf kleinkörnige Stärke nur in geringer Menge enthalten.

1 g Sababillsamen darf nach dem Verbrennen höchstens 0,08 g Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Semen Sinapis — Schwarzer Senf

Gehalt mindestens 0,7 Prozent Allylsenföl ($C_3H_5 \cdot NCS$, Mol. Gew. 99,12).

Die reifen Samen von Brassica nigra (Linné) Koch.

Schwarzer Senf ist fast kugelig, 1 bis 1,5 mm im Durchmesser groß. Die Samenschale ist hellrotbraun bis dunkelrotbraun und erscheint unter der Lupe stark netzig-grubig,
manchmal weißschülserig. Entsernt man die Samenschale des
in Wasser gequollenen Samens, so erkennt man, daß ein Nährgewebe vollständig fehlt, daß das eine Reimblatt des
grünlichgelben Reimlinges das andere vollständig umhüllt, daß
beide in der Mittellinie gefaltet sind und daß in der durch
die Faltung entstandenen Höhlung das unterhalb der Reimblätter scharf umgebogene Würzelchen verläuft.

Schwarzer Senf ist geruchlos, riecht aber, mit Wasser zerstoßen, nach Senföl. Er schmeckt ansangs mild ölig und schwach säuerlich, darauf brennend scharf.

Die Spidermis der Samenschale besteht aus im Querschnitt schmalen, in der Flächenansicht isodiametrischen Schleimzellen. Darunter liegt eine Schicht dünnwandiger, lufthaltiger Großzellen und unter diesen die Palisadenz oder Steinzellschicht aus radial gestreckten, ungleich hohen, außen dünnwandigen,

auf der Innenseite stark verdickten, gelbbraunen Zellen. Letztere sind derart angeordnet, daß sie Mulden bilden, deren jede von einer der Großzellen der vorhergehenden Schicht außgefüllt wird. Die auf die Palisaden folgende Pigmentschicht setzt sich auß dünnwandigen, einen dunkelbraunen Farbstoff enthaltenden Zellen zusammen. Nach innen wird die Samenschale durch eine einreihige Aleuronschicht und die auß zusammengefallenen Zellen gebildete Nährschicht abgeschlossen. Der Keimling besteht auß dünnwandigen Zellen, die fettes Öl und Aleuron enthalten.

Das Pulver bes schwarzen Senfes ist grünlichgelb, von rotbraunen Leilchen durchsetzt und gekennzeichnet durch die öl- und aleuronreichen Trümmer des Keimlinges und die Bruchstücke der Samenschale. Letztere fallen besonders durch die gelbbraunen, in der Flächenansicht vieleckigen, 4 dis $10~\mu$ breiten Palisaden auf. Größere Bruchstücke der Samenschale zeigen auf der Außenseite ein durch die verschiedene Höhe der Palisaden verursachtes Schattennetz aus großen fünf- dis sechsseitigen Maschen. Kennzeichnend sind außerdem die Sellen der Schleimepidermis.

Das Pulver des schwarzen Senses darf Schalenteilchen mit ungefärbten oder gelblichweißen Palisaden (weißer Sens), Stärke und in einem mit 3 Tropfen Schweselsäure und 1 Tropfen Weingeist hergestellten Präparate rot gefärbte Teilchen (Kurkumawurzel) nicht zeigen.

1 g schwarzer Senf darf nach dem Verbrennen höchstens

0,05 g Rückstand hinterlassen.

Bestimmung des Senföls. 5 g gepulverter schwarzer Senf werden in einem Kolben von etwa 300 ccm Inhalt mit 100 ccm Wasser von 20° bis 25° übergossen. Den ver-

schlossenen Kolben läßt man unter wiederholtem Umschwenken 2 Stunden lang stehen und destilliert unter sorafältiger Rühlung. Zur Verhütung des Schäumens erhipt man zunächst sehr langsam mit kleiner Flamme bis zum Sieden und dann mit größerer Flamme weiter. Die zuerst übergehenden 40 bis 50 ccm werden in einem Meßkölbchen von 100 ccm Inhalt, das 10 ccm Ammoniakflüssiakeit und 10 ccm Weingeist enthält, aufgefangen und mit 20 ccm 1/10-Normal-Silbernitratlösung versett. Dem Rölbchen wird ein kleiner Trichter aufgesett und die Mischung 1 Stunde lang auf bem Wasserbad erhitt. Nach dem Abkühlen und Auffüllen mit Wasser bis zur Marke dürfen für 50 ccm bes klaren Kiltrats nach Zusat von 6 ccm Salvetersäure und 5 ccm Ferriammoniumfulfatlösung bis zum Farbumschlage höchstens 6,5 ccm ½10°Normal-Ammoniumrhodanidlösung verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 0,7 Prozent entspricht (1 ccm 1/10-Normal=Silbernitrat= Allulfenföl lösung = 0,004956 g Allylsenföl, Kerriammoniumsulfat als Indifator).

Semen Strophanthi — Strophanthussamen

Gehalt mindestens 4 Prozent wasserfreies gestrophanthin. Die von ihrem grannenartigen Fortsatz befreiten, reisen Samen von Strophanthus gratus (Wallich et Hooker) Franchet.

Strophanthussamen ist spindelförmig, an der Basis mehr ober weniger abgerundet, manchmal fast scharf abgeschnitten, zusammengedrückt; nach oben zu ist er scharftantig, zuweilen fast geslügelt, zuweilen auch abgerundet, oben zugespitzt und

oft mit dem Reste des grannenartigen Fortsatzes gekrönt, 11 bis 19 mm, meist aber 12 bis 15 mm lang, 3 bis 5 mm breit und bis 1,3 mm dick, kahl, gelb bis gelbbraun. Die Oberhaut erscheint unter der Lupe sein gekörnt. Bon dem etwas unterhalb der Ansatzselle des grannenartigen Fortsatzes liegenden Nabel verläuft die Raphe in der Mitte der einen flachen Seite, sich etwas verbreiternd, bis zum unteren Drittel des Samens. An dem in Wasser eingeweichten Samen erkennt man nach Entsernung der Schale ein zähes, durchscheinendes Endosperm, das den helleren Keimling ziemlich sest umhüllt.

Strophanthussamen riecht schwach eigenartig und schmeckt stark und anhaltend bitter.

Werben nicht zu bünne, trockene Samenquerschnitte auf bem Objektträger mit 1 Tropken 80prozentiger Schwefelsäure bedeckt, so färben sie sich nach wenigen Minuten rötlich. Die Färbung geht allmählich in Rot bis Rotviolett über.

Die dünne Samenschale besteht aus einer großzelligen Epidermis und einer darunterliegenden, vielreihigen, zussammengefallenen Nährschicht. Die taselförmigen, in der Flächenansicht gestreckt-vieleckigen, dickwandigen, aber weiten Epidermiszellen besigen eine seinkörnigswarzige Kutikula und an den Radialwänden einen Ringwulst. Sinzelne von ihnen lausen in kurze, kegels oder eckzahnförmige Papillen aus. Das Endosperm besteht aus sehr derbwandigen, ungetüpfelten Zellen, die neben settem Dle und Alcuron zuweilen auch geringe Mengen kleinkörniger Stärke enthalten. Der Keimling ist aus kleineren, dünnwandigen Zellen zusammengesetzt. Kalziums oxalatkristalle fehlen.

Strophanthussamenpulver ist bräunlich und gekennzeichnet burch zum größten Teile Öl, Aleuron und selten auch

geringe Mengen kleinkörniger Stärke enthaltende Trümmer des Endosperms und des Keimlinges und besonders durch die hellbraumen, großen, weiten, in der Flächenansicht gleich-mäßig dickwandig erscheinenden, gestreckt-vieleckigen Epidermiszellen, die zum Teil papillenartig vorgewölbt sind.

Strophanthussamenpulver darf Haare oder Kalziumogalatstriftalle nicht enthalten (andere Strophanthus-Arten).

Wird eine kleine Menge des Pulvers auf dem Objektträger mit 1 Tropfen 80prozentiger Schwefelsäure bedeckt, so tritt nach einiger Zeit eine rötliche Färbung auf. Lebhaftgrün gefärbte Teilchen dürfen nicht vorhanden sein (andere Strophanthus-Arten).

1 g Strophanthussamen darf nach dem Verbrennen höchstens 0,07 g Rückstand hinterlassen.

Gehaltsbestimmung. 7 g grob gepulverter Strophanthusfamen werden in einem gewogenen Kölbchen von 150 ccm Juhalt 1 Stunde lang mit 70 g absolutem Alfohol am Rückflußkühler erhitzt. Nach dem Erkalten bringt man mit absolutem Alkohol auf das ursprüngliche Gewicht und filtriert durch ein gut bedecktes Kaltenfilter von 10 cm Durchmesser. 51,5 g des Kiltrats (= 5 g Strophanthussamen) bestilliert man in einem gewogenen Kölbehen bis auf etwa 1 bis 2 g ab, ergänzt mit absolutem Alsohol auf 5 g und verset ohne Kiltration unter Umschwenken mit Petroleumbenzin und, falls innerhalb einer halben Stunde fein Absehen erfolgt ist, unter kräftigem Umschütteln mit 2 bis 3 Tropfen verdünntem Weingeist. Alsbann läßt man das Kölbehen so lange stehen, bis der flockige Niederschlag fest an dem Boden des Kölbehens haftet, gießt die Alfohol-Petroleumbenzinlösung vorsichtig ab, wäscht das Kölbchen

unter gelindem Umschwenken zweimal mit je 5 g Vetroleums benzin nach und läßt das schräg gestellte Kölbeben an ber Luft trocknen. Hierauf erwärmt man den Niederschlag unter wiederholtem Umschwenken auf dem Wasserhade mit 10 ccm Wasser, gibt zu der heißen Lösung 5 bis 6 Tropfen Bleiefsig hinzu und erwärmt einige Minuten lang. heiße Lösung filtriert man durch ein glattes Kilter pon 6 cm Durchmeffer in ein Kölbchen von 50 ccm Inhalt und wäscht Kölbehen und Filter viermal mit je 5 g beißem Wasser nach. In das warme Kiltrat leitet man Schwefelwasserstoff bis zur Sättigung ein, erwärmt 2 Stunden lang auf dem Wasserbade, filtriert durch ein glattes Filter von 6 cm Durchmesser in eine Porzellanschale von 100 ccm Inhalt und wäscht Kölbehen und Kilter zweimal mit 5 g heißem Wasser nach. Die filtrierte Lösung dampft man auf bem Wasserbade bis auf etwa 5 g ein, führt sie in ein gewogenes ahlindrisches Gläschen von etwa 4 cm Durchmesser und 2 cm Höhe über, spült die Porzellauschale dreimal mit je 1 g heißem Wasser nach und dampft auf dem Wasserbade bis auf etwa 2 bis 2,5 g ein. Nun läßt man zur Kristallifation etwa 24 Stunden lang stehen, bis das Gewicht auf ungefähr 1 g zurückgegangen ist, gießt die Mutterlauge vorsichtig ab und schwenkt breimal mit je 0,5 ccm Wasser leicht um und gießt die Waschslüssigkeit vorsichtig ab, so daß kein Verlust an Strophanthinkristallen entsteht. 2 stündigem Trocknen bei 105° bis 110° hinterbleibende Rückstand muß mindestens 0,2 g betragen, was einem Mindestgehalte von 4 Prozent wasserfreiem Strophanthin entspricht.

Vorsichtig aufzubewahren.

Semen Strychni — Brechnuß

Gehalt minbestens 2,5 Prozent Alkaloibe, berechnet auf Strychnin $(C_{21}H_{22}O_2N_2)$ und Bruzin $(C_{23}H_{26}O_4N_2)$; ber Berechnung wird das Mol.-Gewicht 364,2 zugrunde gelegt.

Die reisen Samen von Strychnos nux vomica Linné.

Brechnuß ist scheibenförmig, annähernd freisrund, oft etwas verbogen, etwa 2 bis 2,5 cm breit und 3 bis 5 mm dick, graugelb oder grünlichgrau, durch strahlig nach außen gerichtete, anliegende Haare seidenglänzend, sehr hart, aber nach dem Ausweichen in warmem Wasser leicht spaltbar. In der Mitte der einen Flachseite erkennt man den Nabel, von dem eine wenig erhabene Haarleiste zu einer am Rande gelegenen, warzenförmigen Erhöhung läuft. Unter dieser Erhöhung endigt das Würzelchen des etwa 7 mm langen Reimlinges, während die beiden herzsörmigen Reimblätter in die spaltenartige, freisrunde Höhlung des weißlichgrauen, hornartigen, etwas durchscheinenden Endosperms, das die Hauptsmasse, etwas durchscheinenden Endosperms, das die Hauptsmasse des Samens ausmacht, hineinragen.

Brechnuß ist geruchlos und schmeckt sehr bitter.

Die Spidermiszellen der dünnen Samenschale sind sämtlich zu einzelligen, derben, etwa 1 mm langen, verholzten Haaren ausgewachsen, die über der grob spaltenförmig getüpfelten Basis nach dem Samenrande hin scharf umgebogen und durch zahlreiche innere Längsleisten ausgezeichnet sind. Der Rest der Samenschale besteht aus mehreren Lagen zusammengefallener, brauner Zellen. Die Aleuron und etwas settes Öl enthaltenden Endospermzellen besitzen sehr dicke, in Wasser ausguellende, von zahlreichen seinen, durch Jodlösung deutlich werdenden Plasmodesmen durchzogene, farblose Wände. Beim Einlegen eines Endospermteilchens in einen Tropfen rauchende Salpetersäure färbt sich der Inhalt der Zellen orangegelb.

Brechnußpulver ift hellgelblichgrau und gekennzeichnet durch die dickwandigen Endospermzellen, die zahlreich vorhandenen, stäbchenförmigen, verholzten Bruchstücke der Haarleisten und die stark verdickten Basalteile der Haare. Mit Jodlösung entsteht ein feinkörniger, gelbbrauner Alfaloidniederschlag; außerdem werden an den Endospermtrümmern die Plasmodesmen erkennbar.

Brechnußpulver darf keine Stärke enthalten (andere Samen). 1 g Brechnuß darf nach dem Verbrennen höchstens 0,03 g Rückstand hinterlassen.

Gehaltsbestimmung. 3 g mittelfein gepulverte Brechnuß übergießt man in einem Arzneiglas mit 20 g Ather und 10 g Chloroform sowie nach fräftigem Umschütteln mit 3 g Natriumkarbonatlösung und läßt das Gemisch unter häufigem, fräftigem Umschütteln eine halbe Stunde lang stehen. Alsbann fügt man 7 g Wasser hinzu, schüttelt einige Minuten fräftig burch, filtriert nach vollständiger Klärung 20 g der Ather-Chloroformlösung (= 2 g Brechnuß) durch ein trockenes, gut bedecktes Filter in ein Kölbehen und destilliert etwa zwei Drittel davon ab. Den erfalteten Rückstand bringt man in einen Scheibetrichter, spült das Kölbchen einmal mit 5 ccm Chloroform und zweimal mit je 5 ccm Ather nach, gibt 5 ccm 1/10-Normal-Salzsäure und 5 ccm Wasser zu der Lösung und schüttelt hierauf nach Zusatz von noch so viel Ather, daß die Ather-Chloroformlösung auf der sauren Flussigkeit schwimmt, 2 Minuten lang kräftig. Nach vollständiger Rlärung läßt man die salzsaure Flüssigkeit in ein Kölbchen abfließen und wiederholt das Ausschütteln noch zweimal in berselben Weise mit je 5 com Wasser. Nun titriert man nach Zugabe von 2 Tropfen Methylrotlösung mit $^1/_{10}$ -Normal-Ralilauge bis zum Farbumschlage. Sierzu bürsen höchstens 3,62 com $^1/_{10}$ -Normal-Ralilauge verbraucht werden, so daß mindestens 1,38 com $^1/_{10}$ -Normal-Salzsäure zur Sättigung der vorhandenen Alfaloide erforderlich sind, was einem Mindestgehalte von 2,5 Prozent Alfaloiden entspricht (1 com $^1/_{10}$ -Normal-Salzsäure = 0,03642 g Alfaloide, berechnet auf Strychnin und Bruzin, Methylrot als Indisator).

Versetzt man 2 com der titrierten Flüssigkeit mit 0,5 com verdünntem Bromwasser (1+4), so färbt sich die Lösung vorübergehend rot; nach weiterem Zusatz von 0,5 com verdünntem Bromwasser (1+4) entsteht eine milchiggelbe Trübung. Unterschichtet man dieses Gemisch mit dem gleichen Raumteil Schweselsäure, so entsteht an der Berührungssläche eine rötlichviolette Färbung, die sich beim Stehen der ganzen Lösung mitteilt.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,1 g. Größte Tagesgabe 0,2 g.

Sera — Schutz- und Heilsera

Blutsera von Pferden oder von anderen Tieren, die mit Krankheitserregern oder mit Stoffwechselprodukten oder mit Giftstoffen von solchen immunisiert sind.

Die Schutz und Heilsera dürfen nur in staatlich anerkannten und unter staatlicher Aufsicht stehenden Herstellungsstätten hergestellt werden. Zu ihrer Gewinnung dürfen nur Tiere verwandt werden, die frei von übertragbaren Krankheiten sind und fortlaufend tierärztlich überwacht werden. Schutz- und Heilsera, die einer staatlichen Prüfung unterliegen, dürfen nur in den Handel gebracht werden, nachdem sie in einer staatlichen Prüfungsstelle nach den für die einzelnen Sera angegebenen besonderen Versahren auf Unschädlichsteit, auf Keimfreiheit, auf den etwaigen Gehalt an Konservierungsmitteln sowie auf ihren Gehalt an wirksamen Stoffen staatlich geprüft sind.

Schutz und Heilsera werden in Fläschehen, die mit Gummistopfen oder Gummikappen verschlossen sind, oder in zugeschmolzenen Ampullen in den Handel gebracht. Zum Gebrauch in der Tierarzneifunde dürfen zum Verschließen der Kläschen auch Korkstopfen verwendet werden. Die Gefäße, in denen staatlich geprüfte Schutz und Heilsera in den Verkehr gebracht werden, müssen mit Plombenverschluß oder Abstempel versehen sein. Der die staatliche Prüfung kennzeichnende Verschluß der Kläschchen besteht aus einem über dem Stopfen oder der Kappe angebrachten Deckpapiere, das mit einem Plombenverschlusse festgehalten wird. Die Plombe, die mit Bindfaden oder Spiraldraht festgehalten wird, muß das Hoheitszeichen des Staates zeigen, in dem die Herstellungsstätte des Serums gelegen ist. Außerdem tragen die Kläschehen die Aufschrift »Staatlich geprüft«. Erfolgt die Abfüllung in Ampullen, so wird die staatliche Prüfung entweder durch Anbringung der Plombe am Ampullenhalse gekennzeichnet, der zu diesem Zwecke eine Einschnürung tragen muß, oder durch einen Atstempel, der um das staatliche Hoheitszeichen die Umschrift »Staatliche Kontrolle« zeigt.

Die Gefäße und ihre Verpackung tragen eine Aufschrift, die außer der Bezeichnung der Herstellungsstätte, der Angabe des Inhalts in Kubikzentimeter oder Gramm, des Wirkungswerts des Serums und der Kontrollnummer noch Vermerke enthält, aus denen die Prüfungsstätte, der Tag der staatlichen Prüfung sowie der späteste Zeitpunkt der Verwendbarkeit des Serums zu ersehen sind.

Die Schutz- und Heilsera sind gelbliche Flüssigkeiten; sie sind klar oder enthalten höchstens einen geringen Bodensatz und haben keinen Geruch oder nur den des Konservierungsmittels. Flüssige Schutz- und Heilsera mit bleibender Trübung oder mit stärkerem Bodensatze dürsen nicht abgegeben werden.

Feste Schug, und Heilsera sind getrocknete, hochwertige Sera, die keinerlei antiseptische oder sonstige differente Zusähe enthalten und in Vakumröhrchen ausbewahrt werden. Sie stellen durchsichtige Plättchen oder gelblichweiße Pulver dar, die sich in 10 Teilen Wasser von Zimmertemperatur langsam wieder zu einer dem slüssigen Serum in Farbe und Aussehen entsprechenden Flüssigteit lösen. Die Lösung ist durch Zusah von 10 Teilen sterilisiertem Wasser in einem sterilisierten Fläschchen vor der Abgabe ohne Erwärmen jedesmal frisch zu bereiten; sie muß bis auf kleine Eiweißslöckchen klar sein.

Schutz- und Heilsera einer bestimmten Kontrollnummer, deren Einziehung verfügt wurde, dürfen nicht abgegeben werden.

Schutz- und Heilsera sind fühl, aber frostfrei und vor Licht geschütt aufzubewahren.

1. Diphtherie-Serum

Blutserum von Pferden oder Maultieren oder von Rinbern oder Hammeln, die mit Diphtheriegist immunisiert sind. Diphtherie-Serum darf nur in den Handel gebracht werden, nachdem es durch das Staats-Institut für experimentelle Therapie in Frankfurt a. M. auf seinen Gehalt an Immunisserungseinheiten (= J.-E.), auf Unschädlichkeit, auf Reimsfreiheit und auf den Gehalt an Konservierungsmitteln (Phenol oder Trikresol) geprüft und zum Verkaufe zugelassen worden ist.

Diphtherie-Serum wird in flüssiger und in fester Form in Fläschchen, die mit Gummistopfen oder Gummikappen verschlossen sind, oder in zugeschmolzenen Glasampullen in den Handel gebracht.

Die Aufschrift der Gefäße und ihrer Verpackung enthält die Angaben über den Inhalt in Kubikzentimeter oder Granm, über den Gehalt an J.-E. und den Antitogingehalt eines Kubikzentimeter oder eines Zehntel Gramm.

In 1 ccm slüssigem Diphtherie-Serum müssen mindestens 350 J.-E. enthalten sein, wenn das Serum von Pferden oder Maultieren gewonnen ist; Diphtherie-Serum, das von Nindern oder Hammeln gewonnen ist, braucht nur 100 J.-E. in 1 ccm enthalten. Solches Diphtherie-Serum wird hauptsächlich verwendet, wenn es sich um eine vorbeugende Unswendung, eine Schußimpfung, handelt.

Diphtherie-Serum, das 500 und mehr J.-E. in 1 ccm enthält, gilt als hochwertiges Serum. Gefäße, die folches Serum enthalten, müssen in der Ausschrift durch ein D gekennzeichnet sein.

Die am meisten gebräuchlichen Füllungen enthalten

```
\begin{array}{llll} & \mathfrak{Rr.} & \mathrm{II} &= 1\,000\,\,\mathfrak{J.E.} \\ & \mathfrak{Rr.} & \mathrm{III} &= 1\,500\,\,\mathfrak{J.E.} \\ & \mathfrak{Rr.} & \mathrm{IV} &= 2\,000\,\,\mathfrak{J.E.} \\ & \mathfrak{Rr.} & \mathrm{IV} &= 3\,000\,\,\mathfrak{J.E.} \\ & \mathfrak{Rr.} & \mathrm{IID} &= 1\,500\,\,\mathfrak{J.E.} \\ & \mathfrak{Rr.} & \mathrm{IVD} &= 2\,000\,\,\mathfrak{J.E.} \\ & \mathfrak{Rr.} & \mathrm{VIIID} &= 4\,000\,\,\mathfrak{J.E.} \\ & \mathfrak{Rr.} & \mathrm{VIIID} &= 4\,000\,\,\mathfrak{J.E.} \end{array} \right\} \begin{array}{l} & \text{in 1 cem} \\ & \text{500 ober mehr } \mathfrak{J.E.} \\ & \text{500 ober mehr } \mathfrak{J.E.} \end{array}
```

Festes Diphtherie-Serum ist getrocknetes, hochwertiges Diphtherie-Serum, das in 1 g mindestens 5 000 J.-E. enthält.

Die verschiedenen Füllungen von Diphtherie-Serum werden hinsichtlich ihres Gehalts an J.-E. außer durch die Ausschrift durch die Farbe der Umhüllung gekennzeichnet, die Farbe ist bei

> 200 bis 499 J.-E. gelb, 500 » 999 arün, 22 1 000 » 1 499 weiß, 1500 » 1999 rot, 2 000 » 2 999 violett, 3 000 » 3 999 blau, 4 000 » 5 999 weiß mit gelbem Querstreifen, weiß mit grünem Querstreifen, 6 000 » 7 999 weiß mit rotem Querstreifen. 8 000 und mehr

2. Meningotoffen-Serum Genickstarre-Serum

Blutserum von Pferden oder Maultieren, die mit Meningokokken immunisiert sind.

Meningokokken-Serum darf nur in den Handel gebracht werden, nachdem es durch das Staats-Institut für experimentelle Therapie in Frankfurt a. M. auf seinen Wirkungswert, auf Unschädlichkeit, auf Keimfreiheit und auf den Gehalt an Konservierungsmitteln (Phenol oder Trikresol) geprüft und zum Verkause zugelassen worden ist.

Meningokokken-Serum wird in flüssiger Form in Fläschchen, die mit Gummistopfen oder Gummikappen verschlossen sind, oder in zugeschmolzenen Glasampullen in den Handel gebracht. Die Ausschrift der Gefäße und ihrer Verpackungen enthält

die Angabe über den Inhalt in Kubikzentimeter und über die Wertigkeit des Serums.

Einfaches Meningokokken-Serum muß im Komplementbindungsversuche mindestens den Titer 1:100, im bakteriotropen Probierrohrversuche mindestens den Titer 1:1000 haben.

Meningokokken-Serum mit dem doppelten, dem 4 fachen oder 8 fachen Wertgehalte dieses Mindesttiters wird als 2 faches, 4 faches oder 8 faches Meningokokken-Serum bezeichnet.

Meningokokken Serum wird in Fläschehen ober Ampullen von 10 ccm und von 20 ccm Inhalt in den Handel gebracht.

3. Tetanus Serum

Blutserum von Pferden oder Maultieren, die mit Tetanus-Gift immunisiert sind. Tetanus-Serum darf nur in den Handel gebracht werden, nachdem es durch das Staats-Institut für experimentelle Therapie in Frankfurt a. M. auf seinen Gehalt an Antitoxincinheiten (= A.-E.), auf Unschädlichkeit, auf Reimfreiheit und auf den Gehalt an Konservierungsmitteln (Phenol oder Trikresol) geprüft und zum Verkause zugelassen worden ist.

Tetanus-Serum wird in flüssiger und in fester Form in Fläschchen, die mit Gummistopfen oder Gummikappen verschlossen sind, oder in zugeschmolzenen Glasampullen in den Handel gebracht.

Die Aufschrift der Gefäße und ihrer Verpackung enthält die Angaben über den Inhalt in Rubikzentimeter oder Gramm, über den Gehalt an A.-E. und den Antitoxingehalt eines Rubikzentimeter oder eines Zehntel Gramm.

4 faches Tetanus-Serum muß in flüssiger Form in 1 ccm mindestens 4 A.-E., in sester Form in 1 g mindestens 40 A.-E. enthalten.

6 faches Tetanus-Serum muß in flüssiger Form in 1 ccm mindestens 6 A.E., in sester Form in 1 g mindestens 60 A.E. enthalten.

Es können auch höherwertige Tetanus-Sera hergestellt und in den Handel gebracht werden.

Tetanus-Serum kommt in 6 Füllungen in den Handel:

- Füllung I enthält 20 A.E., entsprechend 5 ccm eines 4 fachen flüssigen oder 0,5 g eines 40 fachen festen Tetanus-Serums;
- Füllung II enthält 100 A.-E., entsprechend 25 ccm eines 4fachen flüssigen oder 2,5 g eines 40 fachen festen Tetanus-Serums;
- Füllung III enthält 200 A.E., entsprechend 50 ccm eines 4 fachen flüssigen oder 5 g eines 40 fachen festen Tetanus-Serums;
- Füllung IV enthält 400 A.E., entsprechend 100 ccm eines 4 fachen slüssigen oder 10 g eines 40 fachen festen Tetanus-Serums;
- Füllung ID enthält 20 A.E., entsprechend $3^1/_3$ ccm eines 6 fachen flüssigen oder $1/_3$ g eines 60 fachen festen Testanus-Serums oder verhältnismäßig geringere Mengen eines mehr als 6 fachen flüssigen oder eines mehr als 60 fachen festen Tetanus-Serums;
- Füllung IID enthält 100 A.E., entsprechend $16^2/_3$ ccm eines 6 fachen flüssigen ober $1^2/_3$ g eines 60 fachen festen Tetanus-Serums ober verhältnismäßig geringere

Mengen eines mehr als 6 fachen flüssigen ober eines mehr als 60 fachen festen Tetanus-Serums.

4. Schweinerotlauf-Serum

Blutserum von Pferden oder Maultieren, die mit Schweinervtlaufbazillen immunisiert sind. Schweinervtlauf-Serum darf nur in den Handel gebracht werden, nachdem es durch das Staats-Institut für experimentelle Therapie in Frankfurt a. M. oder durch das Hygienische Institut der tierärztlichen Hochschule in Berlin auf seinen Gehalt an Immunisierungseinheiten (= J.-E.), auf Unschädlichkeit, auf Keimfreiheit und auf den Gehalt an Konservierungsmitteln (Phenol oder Tristresol) geprüft und zum Verkaufe zugelassen worden ist.

Schweinerotlauf-Serum wird in flüssiger Form in Fläschchen, die mit Gummistopfen oder Gummikappen verschlossen sind, oder in zugeschmolzenen Glasampullen in den Handel gebracht. Zum Gebrauch in der Tierarzneikunde dürfen zum Versschließen der Fläschchen auch Korkstopfen verwendet werden. Die Aufschrift der Gefäße und ihrer Verpackung enthält die Angaben über den Inhalt in Kubikzentimeter und über den Gehalt an J.-E.

In 1 ccm müssen minbestens 100 J.-E. enthalten sein. Schweinerotlauf-Serum wird in Fläschichen oder Ampullen von 10 und mehr Kubikzentimeter Inhalt in den Handel gebracht.

5. Geflügelcholera-Serum

Blutserum von Pferden oder von anderen Sinhusern, die mit Geslügelcholerabazillen immunisiert sind. Geslügelcholera-Serum darf nur in den Handel gebracht werden, nachdem es durch das Staats-Institut für experimentelle Therapie in Frankfurt a. M. oder durch das Hygienische Institut der tierärztlichen Hochschule in Berlin auf seinen Gehalt an Immunisierungseinheiten (= J.-E.), auf Unschädlichkeit, auf Reimfreiheit und auf den Gehalt an Konservierungsmitteln (Phenol oder Trikresol) geprüft und zum Verkaufe zugelassen worden ist.

Geflügelcholera-Serum wird in flüssiger Form in Fläschchen, die mit Korkstopfen verschlossen sind, oder in zugeschmolzenen Glasampullen in den Handel gebracht. Die Aufschrift der Gefäße und ihrer Verpackung enthält die Angaben über den Inhalt in Rubikzentimeter und über den Gehalt an J.-E.

In 1 ccm müssen mindestens 100 J.E. enthalten sein. Geslügelcholera-Serum wird in Fläschchen oder Umpullen von 10 und mehr ccm Inhalt in den Handel gebracht.

Sirupi — Sirupe

Sirupe sind dickstüssiger Lösungen von Zucker in wässerigen, weingeist- ober weinhaltigen Flüssigkeiten.

Sirupe werden, sofern nicht ein anderes Verfahren vorgeschrieben ist, in der Weise bereitet, daß man den Zucker in der betreffenden Flüssigkeit bei gelinder Wärme löst, die Lösung einmal auftocht, mit frisch abgekochtem, noch heißem Wasser auf das vorgeschriebene Gewicht bringt und dann heiß filtriert oder durchseiht.

Sirupe muffen flar fein.

Sirupus Althaeae — Cibifchfirup

Grob zerschnittene Eibischwurzel	2 Teile
Weingeist	1 Teil
Baffer	45 Teile
Bucker	63 Teile.

Die mit Wasser abgewaschene Eibischwurzel wird auf einem Filter mit dem Weingeist und den 45 Teilen Wasser übergossen und 1 Stunde lang bei Zimmertemperatur in der Weise außgezogen, daß die ablausende Flüssigkeit wiederholt auf das Filter zurückgegossen wird. Auß 37 Teilen des auf diese Weise erhaltenen Auszugs wird mit dem Zucker der Sirup bereitet.

Sibischstrup ist gelblich und schleimig.

Eibischstrup ist heiß in dem Verbrauch angemessene Gefäße zu füllen und luftdicht verschlossen aufzus bewahren.

Sirupus Aurantii — Pomeranzensirup Sirupus Aurantii Corticis

Fein zerschnittene Pomeranzenschalen	1 Teil
Beißwein	9 Teile
Quefer	12 Teile.

Die Pomeranzenschalen werden 2 Tage lang mit dem Weißwein bei Zimmertemperatur unter wiederholtem Umsschütteln in einem verschlossenen Gefäß außgezogen und hierauf außgepreßt. Aus 8 Teilen der filtrierten Flüssigkeit wird mit dem Zucker der Sirup bereitet.

Pomeranzensirup ist gelblichbraun.

Sirupus Cerasi — Ririchfirup Sirupus Cerasorum

Kirschsaft		•					•						7	Teile
Zucker													13	Teile.

Frische, saure, schwarze Kirschen werden mit den Kernen zerstoßen und, lose bedeckt, bei Zimmertemperatur unter wiedersholtem Umrühren so lange stehengelassen, bis 10 ccm einer absiltrierten Probe des Sastes sich mit 5 ccm Weingeist ohne Trübung mischen. Alsdann preßt man die Masse aus, läßt den Sast absehen, filtriert und bereitet aus dem vollkommen klaren Saste mit dem Zucker den Sirup.

Kirschsirup ist dunkel-purpurrot.

Werden 50 ccm Kirschstrup mit verdünnter Schwefelsäure angesäuert und mit einer Mischung von gleichen Kaumsteilen Üther und Petroläther außgeschüttelt, so darf der beim freiwilligen Verdunsten der ätherischen Schicht verbleibende Kückstand mit verdünnter Sisenchloriblösung (1+99) seine violette Färdung geben (Salizhlfäure). 10 ccm Kirschstrup werden nut 10 ccm Wasser versetz und durch Kochen mit medizinischer Kohle entfärdt. Wird 1 ccm des wasserhellen Filtrats mit 2 Tropfen rauchender Salzsäure versetzt, gut umgeschüttelt und mit 10 ccm absolutem Alkohol gemischt, so darf die Mischung nicht milchig getrübt werden (Stärkessirup).

Werben 20 ccm Kirschstrup mit 60 ccm Wasser und 0,5 g Kaliumbisulfat versetzt und darauf mit einem etwa 15 cm langen Faden aus weißer, entsetteter Wolle in einer Porzellanschale eine Viertelstunde lang auf dem Wasserbad erhitzt, so darf der Wollfaden nach dem Auswaschen mit

Wasser nur schwach rötlich gefärbt sein. Beim Befeuchten mit Ummoniakslüssigkeit muß sich der Faden grünlich färben; eine Rotsärbung darf nicht bestehen bleiben (Teersarbstosse).

Sirupus Cinnamomi — Şimtfirup

Fein zerschnittener Censonzimt	2 Teile
Weingeist	1 Teil
Waffer	10 Teile
Sucter	12 Teile.

Der Ceylonzimt wird 2 Tage lang mit dem Weingeist und dem Wasser bei Zimmertemperatur unter wiederholtem Umschütteln in einem verschlossenen Gefäß außgezogen und hierauf außgepreßt. Auß 8 Teilen der filtrierten Flüssigkeit wird mit dem Zucker der Sirup bereitet.

Zimtsirup ist rötlichbraun.

Sirupus Ferri jodati — Jodeisenstrup Sirupus Ferri jodati P. I.

Gehalt annähernd 5 Prozent Eisenjodür (Fe J₂, Mol.-Gew. 309,68) entsprechend annähernd 4,1 Prozent Jod.

Gepulvertes Eisen	12 Teile
Job	41 Teile
Wasser	50 Teile
Bitronensäure	1 Teil
Zuckersirup	850 Teile.

Das Sisen wird in einem Glaskolben mit dem Wasser übergossen und in das Gemisch das Jod unter fortwährendem

Umschwenken, nötigenfalls unter Kühlung, nach und nach eingetragen. Die entstandene grünliche Lösung wird durch ein kleines Filter in den kalten Zuckersirup, in dem vorsher die Zitronensäure gelöst wurde, filtriert. Durch Nachswaschen des Filters mit Wasser wird das Gewicht des Sirups auf 1000 Leile gebracht.

Jodeisensirup ist farblos oder hellgrünlich.

Nach längerem Aufbewahren darf Jodeisensirup höchstens schwach gelblich gefärbt sein. 1 g Jodeisensirup wird mit etwa 50 g Wasser verdünnt, mit Salpetersäure angesäuert und mit Silbernitratlösung in geringem Überschusse gefällt. Der sorgfältig außgewaschene Niederschlag wird mit 5 com Ammoniakslüssissischen kräftig durchgeschüttelt; das Filtrat darf beim Übersättigen mit Salpetersäure höchstens eine schwach weißliche Trübung zeigen (Salzsäure, Bromwasserstoffsäure).

Gehaltsbestimmung. Etwa 5 g Jodeisenstrup werden in eine etwa 200 com fassende Glasstöpselstasche mit der Borsicht gebracht, daß der Hals und die Wandungen der Flasche davon nicht beneht werden; das Gewicht des Sirups wird genau sestgestellt. Sodann fügt man 4 g Eisenschloridlösung hinzu, mischt durch sanstes Umschwenken und läßt das Gemisch 1 dis $1^1/2$ Stunde lang gut verschlossen stehen. Hierauf verdünnt man mit 100 com Wasser, fügt 10 com Phosphorsäure und nach dem Umschwenken 1 g Kaliums jodid hinzu und titriert sogleich mit $1/10^5$ Normal-Natriumsthiosulsatlösung. Zur Bindung des ausgeschiedenen Jodes dürsen für je 5 g Jodeisenssirup nicht weniger als 15,8 und nicht mehr als 16,2 com $1/10^5$ Normal-Natriumthiosulsatlösung verdraucht werden, was einem Gehalte von 4,01 dis 4,11

Prozent Job entspricht (1 ccm ½ Normal-Natriumthiosulfatlösung = 0,012692 g Jod, Stärkelösung als Indikator).

Jodeisensirup ist in kleine, dem Verbrauch angemessene Gefäße zu füllen und an einem möglichst bellen Orte aufzubewahren.

Sirupus Ferri oxydati — Eisenzuckersirup

Gehalt 0,9 bis 1 Prozent Eisen (Fe, Atom-Gew. 55,84).
Eisenchloridlösung 100 Teile
Waffer nach Bedarf
Natriumfarbonat 70 Teile
Zucker 400 Zeile
Kaliumtartrat 5 Teile
Vanillin0,02 Teile
Aromatische Linktur 2 Teile
Pomeranzentinktur 8 Teile
Zimttinktur 2 Teile
Effigäther 8 Tropfen.

Die Eisenchloridlösung wird mit 2500 Teilen Wasser verstünnt und nach und nach unter Umrühren mit der siltrierten Lösung des Natriumkarbonats in 1500 Teilen Wasser derart versetzt, daß dis nahe zum Ende der Fällung vor jedem neuen Zusatz die Wiederauflösung des entstandenen Niederschlags abgewartet wird. Den Niederschlag läßt man dann absetzen, zicht die überstehende, klare und farblose Flüssigkeit soweit als möglich ab, sammelt den Niederschlag auf einem seinenen Spisbeutel und läßt über Nacht abtropsen. Der Niederschlag wird mit einem Holzspatel abgestreift, mit dem

Zucker und dem Kaliumtartrat versetzt und auf dem Wasserbad erwärmt, bis eine klare Lösung entstanden ist. Die halb erkaltete Lösung wird sodann mit einer Lösung des Vanillins in den Tinkturen und dem Essigäther versetzt und mit Wasser auf 1000 Teile gebracht.

Eisenzuckersirup ist dunkelrotbraun.

Gehaltsbestimmung. Etwa 3 g Eisenzuckersirup werden genau gewogen und mit 10 ccm verdünnter Schweselsäure auf dem Wasserbade dis zum vollständigen Verschwinden der rotbraunen Farbe erwärmt. Nach dem Erkalten der Lösung seht man halbprozentige Kaliumpermanganatlösung dis zur schwachen, kurze Zeit bestehen bleibenden Kötung hinzu. Nach wiedereingetretener Entsärdung seht man 2 g Kaliumiodid hinzu und läßt 1 Stunde lang in einem verschlossenen Glase stehen. Zur Vindung des ausgeschiedenen Jodes müssen schlossenschenzuckersirup 4,83 dis 5,37 ccm ½ normale Natriumthiosulfatlösung verdraucht werden, was einem Gehalte von 0,9 dis 1 Prozent Eisen entspricht (1 ccm ½ normale Natriumthiosulfatlösung — 0,005584 g Eisen, Stärkelösung als Indikator).

Sirupus Ipecacuanhae — Brechwurzelsirup Sirupus Ipecacuanhae P. I.

Brechwurzeltinktur										•	1	Teil
Zuckerstrup					•			•	•		9	Teile
werden gemischt.												

Brechwurzelsirup ist gelblich.

Sirupus Kalii sulfoguajacolici — Sulfoguajakolfirup

Guajakolsulfosaures Kalium	6 Teile
Zuckersirup	86 Teile
Pomeranzenfluidertrakt	
Beingeist	5 Teile.

Das guajakolsulfosaure Kalium wird in dem Zuckersirup unter Erwärmen gelöst und die Lösung nach Zusatz des Pomeranzenfluidertrakts und des Weingeistes filtriert.

Sulfoguajakolfirup ist gelbbraun.

Sirupus Liquiritiae — Süßholzsirup

Fein zerschnittenes Süßholz	4 Teile
Ammoniakslüssigkeit	1 Teil
Wasser	20 Teile
Weingeist	2 Teile
Suckersirup na	ch Bedarf.

Das Süßholz wird mit der Ammoniakslüssigkeit und dem Wasser 12 Stunden lang bei Zimmertemperatur unter wieder-holtem Umschütteln in einem verschlossenen Gefäß ausgezogen und alsdann ausgepreßt; die abgepreßte Flüssigkeit wird im Wasserbad auf 2 Teile eingedampst. Der Rückstand wird mit dem Weingeist versetzt, die Mischung nach dem Absehen filtriert und das Filtrat durch Zusat von Zuckersirup auf 20 Teile gebracht.

Süßholzsirup ist braun.

Sirupus Mannae — Mannafirup

Manna	10 Teile
Weingeist	2 Teile
Masser	33 Teile
Queter	55 Teile.

Die Manna wird in dem Wasser gelöst und der Weinsgeist hinzugesetzt. Aus der filtrierten Lösung wird mit dem Zucker der Sirup bereitet.

Mannasirup ist gelblich.

Mannasirup ist heiß in kleine, dem Versbrauch angemessene Gefäße einzufüllen und luftbicht verschlossen aufzubewahren.

Sirupus Menthae piperitae — Pfefferminzfirup

Fein zerschnittene Pfefferminzblätter	2 Teile
Beingeist	1 Teil
Baffer	10 Teile
Rucker	13 Teile.

Die Pfefferminzblätter werden mit dem Weingeist beseuchtet, mit dem Wasser 1 Tag lang bei Zimmertemperatur unter wiederholtem Umschütteln in einem verschlossenen Gefäß außgezogen und hierauf außgepreßt. Auß 7 Teilen der filtrierten Flüssigkeit wird mit dem Zucker der Sirup bereitet.

Pfefferminzsirup ist grünlichbraun.

Pfefferminzsirup ist heiß in kleine, dem Verbrauch angemessene Gefäße zu füllen und luftdicht versichlossen aufzubewahren.

Sirupus Rhamni catharticae Kreuzdornbeersirup

Rrenzdornbeersaft						•				7	Teile
Zucker										13	Teile.

Frische Kreuzdornberren werden zerstoßen und, lose bedeckt, bei Zimmertemperatur unter wiederholtem Umrühren so lange stehengelassen, bis 10 com einer absiltrierten Probe des Sastes sich mit 5 com Weingeist ohne Trübung mischen. Alsdann preßt man die Masse aus, läßt den Sast absehen, siltriert und bereitet aus dem vollkommen klaren Saste mit dem Zucker den Sirup.

Kreuzdornbeersirup ist violettrot.

Sirupus Rhei — Mhabarberfirup

In Scheiben zerschnittener Rhabarber.	10 Teile
Kaliumtarbonat	1 Teil
Waffer	80 Teile
Simtwasser	20 Teile
Aucker	

Der Rhabarber und das Kaliumfarbonat werden mit dem Wasser übergossen und 12 Stunden lang bei Zimmertemperatur unter wiederholtem Umrühren stehengelassen. Die durch Abseihen gewonnene Flüssigkeit wird bis zum einmaligen Auffochen erhitzt. Aus 60 Teilen der nach dem Erfalten filtrierten Flüssigkeit und dem Zimtwasser wird mit dem Zucker der Sirup bereitet.

Rhabarbersirup ist braunrot.

Rhabarbersirup ist heiß in kleine, dem Verbrauch angemessene Gefäße zu füllen und luftdicht verschlossen aufzubewahren.

Sirupus Rubi Idaei — Himbeerfirup

Himbeersaft	7 3	ceile
Rucker	13 3	eile.

Frische rote Himbeeren werden zerdrückt und, lose bedeckt, bei Zimmertemperatur unter wiederholtem Umrühren so lange stehengelassen, bis 10 ccm einer absiltrierten Probe des Sastes sich mit 5 ccm Weingeist ohne Trübung mischen. Alsdann preßt man die Masse auß, läßt den Sast absehen, filtriert und bereitet auß dem vollsommen klaren Saste mit dem Zucker den Sirup.

Himbeerstrup ist rot.

Werben 50 ccm Himbeersirup mit verdünnter Schwefelssäure angesäuert und mit einer Mischung von gleichen Raumteilen Ather und Petroläther außgeschüttelt, so darf der beim freiwilligen Verdunsten der ätherischen Schicht verbleibende Rückstand mit verdünnter Eisenchloridlösung (1 + 99) keine violette Färdung geben (Salizdsfäure). 10 ccm Himbeerssirup werden mit 10 ccm Wasser versetzt und durch Rochen mit medizinischer Kohle entfärdt. Wird 1 ccm des wasserhellen Filtrats mit 2 Tropsen rauchender Salzsäure versetzt, gut umgeschüttelt und mit 10 ccm absolutem Alkohol gemischt, so darf die Mischung nicht milchig getrübt werden (Stärkesirup).

Werden 20 ccm Himbeerstrup mit 60 ccm Wasser und 0,5 g Kaliumbisulfat versetzt und darauf mit einem etwa 15 cm langen Faden aus weißer, entsetteter Wolle in einer

Porzellanschale eine Viertelstunde lang auf dem Wasserbad erhitzt, so darf der Wollfaden nach dem Auswaschen mit Wasser nur schwach rötlich gefärbt sein. Beim Befeuchten mit Anumoniakslüssigkeit muß sich der Faden grünlich färben; eine Rotfärbung darf nicht bestehen bleiben (Teerfarbstosse).

Sirupus Senegae — Senegafirup

Grob gepulverte Senegawurzel	1 Teil
Weingeist	1 Teil
Wasser	
Rucker	12 Teile.

Die Senegawurzel wird 2 Tage lang mit dem Weingeist und dem Wasser bei Zimmertemperatur unter wiederholtem Umschütteln in einem verschlossenen Gefäß ausgezogen und hierauf ausgepreßt. Aus 8 Teilen der filtrierten Flüssigkeit werden mit dem Zucker 20 Teile Sirup bereitet.

Senegasirup ist gelblich.

Senegafirup ist heiß in kleine, dem Verbrauch angemessene Gefäße zu füllen und luftdicht versschlossen aufzubewahren.

Sirupus Sennae — Sennafirup

Mittelfein zerschnittene Sennesblätter	10 Teile
Berquetschter Fenchel	1 Teil
Beingeist	5 Teile
Maffer	60 Teile
Sucter	65 Teile.
J	

Die Sennesblätter und der Fenchel werden mit dem Weingeist beseuchtet, mit dem Wasser 1 Tag lang bei Jimmertemperatur unter wiederholtem Umschütteln in einem verschlossenen Gefäß außgezogen und alsdann ohne Pressung abgeseiht. Der Auszug wird bis zum einmaligen Aussechen erhiht und in einem bedeckten Gefäße zum Erkalten stehengelassen. Aus 35 Teilen der siltrierten Flüssigkeit wird mit dem Zucker der Sirup bereitet.

Sennasirup ist braun.

Sennasirup ist heiß in kleine, dem Verbrauch angemessene Gefäße zu füllen und luftdicht verschlossen aufzubewahren.

Wird Sennasirup mit Manna verlangt, so ist eine Mischung aus gleichen Teilen Sennas und Mannassirup abzugeben.

Sirupus simplex — Zuckersirup

Zucker.					•	•				•					3	Teile
Wasser															2	Teile.

Aus dem Zucker und dem Wasser wird der Sirup bereitet und heiß filtriert.

Zuckerstrup darf sich nach Zusatz einer gleichen Raummenge Weingeist nicht trüben (Stärkestrup). Wird eine Mischung von 0,5 g Zuckerstrup, 5 ccm Wasser und 5 ccm alkalischer Rupfertartratlösung bis zum einmaligen Aussochen erhitzt, so darf nicht sofort eine gelbe oder rötliche Ausscheidung erfolgen (reduzierende Zucker).

Suckersirup ist heiß in dem Verbrauch angemessene Gefäße zu füllen und luftbicht verschlossen aufzusbewahren.

Sirupus Thymi compositus — Thymian - Huftenfaft

Thymianfluidertraft	150	Teile
Ummoniakslüssigkeit	3	Teile
Raliumbromid		Teile
Natriumbromid		Teile
Ummoniumbromid		Teile
Zuckersirup		

Das Thymianfluidextraft und die Ammoniatflüffigkeit werden gemischt; die Mischung wird mehrere Tage lang beiseitegestellt. Dann wird filtriert und die Lösung der Salze in dem Zuckerssirup hinzugefügt.

Thymian-Hustensaft ist klar, dunkelbraum; er riecht und schmeckt kräftig nach Thymian.

Solutio Natrii chlorati physiologica Phyfiologifche Kochfalzlöfung

Natriumchlorid	9	Teile
Waffer	991	Teile.

Das Natriumchlorid wird in dem Wasser gelöst, die Lösung filtriert und im Dampftopf sterilisiert.

Phhsiologische Kochsalzlösung darf nur keimfrei, völlig klar, insbesondereauch frei von Schwebestoffen, die meist aus dem Glase stammen, abgegeben werden

Species — Teegemische

Teegemische sind Gemische von unzerkleinerten oder zertleinerten Pflanzenteilen miteinander oder mit anderen Stoffen. Sollen lösliche Stoffe zur Bereitung von Teegemischen verwendet werden, so werden die Pflanzenteile mit den Lösungen dieser Stoffe gleichmäßig durchfeuchtet und darauf getrocknet.

Die Pflanzenteile sind bei solchen Teegemischen, die zur Herstellung von Aufgüssen oder Abkochungen dienen, grob oder mittelsein, bei solchen Teegemischen, die zur Füllung von Kräutersäckehen dienen, sein zu zerschneiden. Teegemische zu Umschlägen sind aus groben Pulvern zu bereiten.

Species aromaticae — Gewürzhafte Kräuter

Zu bereiten aus	
Fein zerschnittenen Pfefferminzblättern	2 Teilen
Fein zerschnittenem Quendel	2 Teilen
Fein zerschnittenem Thymian	2 Teilen
Fein zerschnittenen Lavendelblüten	2 Teilen
Fein zerschnittenen Gewürznelken	1 Teil
Grob gepulverten Kubeben	1 Teil.

Species diureticae — Harntreibender Tee

Zu bereiten aus	
Grob zerschnittener Liebstöckelwurzel	1 Teil
Grob zerschnittener Hauhechelwurzel	1 Teil
Grob zerschnittenem Süßholz	1 Teil
Zerstoßenen Wacholderbeeren	

Species emollientes — Erweichende Kräuter
Zu bereiten aus
Grob gepulverten Cibischblättern 1 Teil
Grob gepulverten Malvenblättern 1 Teil
Grob gepulvertem Steinklee 1 Teil
Grob gepulverten Kamillen 1 Teil
Grob gepulvertem Leinsamen 1 Teil.
Species laxantes — Abführender Tee
Mittelsein zerschnittene Sennesblätter 32 Teile
Holunderblüten 20 Teile
Zerquetschter Fenchel 10 Leile
Zerquetschter Anis 10 Teile
Raliumtartrat 5 Teile
Weinfäure 3 Teile
Wasser
Der Fenchel und der Anis werden mit der Lösung des
Kaliumtartrats in 10 Teilen Wasser gleichmäßig durchtränkt
und nach halbstündigem Stehen mit der Lösung der Wein-
fäure in 3 Teilen Wasser ebenso gleichmäßig durchfeuchtet,
darauf getrocknet und mit den Holunderblüten und den Sennes-
blättern gemengt.
Species Lignorum — Holztee
Zu bereiten aus
Grob zerschnittenem Guajakholz 5 Teilen
Grob zerschnittener Hauhechelmurzel 3 Teilen
Grob zerschnittenem Süßholz 1 Leil Grob zerschnittenem Sassafraßbolz 1 Leil.
Grob zerschnittenem Sassafrasholz 1 Leil.

Species nervinae — Beruhigender Tee

Zu berei	ten aus		
Grob	zerschnittenem	Bitterflee	4 Teilen
Grob	zerschnittenen	Pfefferminzblättern.	3 Teilen
Grob	zerschnittenem	Baldrian	3 Teilen

Species pectorales — Brufttee

Zu bereiten aus	
Grob zerschnittener Sibischwurzel	8 Teilen
Grob zerschnittenem Süßholz	3 Teilen
Grob zerschnittener Veilchenwurzel	1 Teil
Grob zerschnittenen Huflattichblättern.	4 Teilen
Grob zerschnittenen Wollblumen	2 Teilen
Rerquetschtem Unis	2 Teilen.

Spiritus — Weingeist

Gehalt 91,29 bis 90,09 Volumprozent ober 87,35 bis 85,80 Gewichtsprozent Alfohol (C_2H_5 OH, Mol.:Gew. 46,05).

Rlare, farblose, flüchtige, leicht entzündbare Flüssigkeit, die mit schwach leuchtender Flamme verbrennt. Weingeist riecht eigenartig, schmeckt brennend und verändert Lackmuspapier nicht.

Dichte 0,824 bis 0,828.

Weingeist darf nicht fremdartig riechen und nuß sich mit Wasser ohne Trübung mischen (Fuselöl). Dampst man eine Mischung von 10 com Weingeist und 0,2 com Kalilauge auf 1 com ein und übersättigt dann mit verdünnter Schwefelsäure,

jo darf fein Geruch nach Fuselöl auftreten. Werden 5 ccm Schwefelsäure in einem mit dem zu prüsenden Weingeist gereinigten Prodierrohr mit 5 ccm Weingeist überschichtet, so darf sich zwischen den beiden Flüssigkeiten innerhalb einer Viertelstunde keine rosarote Zone bilden; nach vorsichtigem Mischen muß die Flüssigkeit auch nach weiterem viertelstündigen Stehen noch farbloß sein (Melassespirituß).

20 ccm Weingeist werden in ein Kölbchen von etwa 100 cem Inhalt gegeben, das mit einem zweimal rechtwinklig gebogenen, ungefähr 75 cm langen Glasrohr verbunden ist. Das Glasrohr mündet in einen kleinen Meß-Hlinder. Hierauf wird mit kleiner Flamme vorsichtig erhitt, bis 2 ccm Destillat übergegangen sind. 1 ccm des Destillats wird mit 4 ccm verdünnter Schwefelsäure gemischt und unter guter Kühlung und stetem Umschütteln nach und nach mit 1 g fein zerriebenem Kaliumpermanganat versett. die Biolettfärbung verschwunden ist, wird durch ein kleines, trockenes Filter filtriert und das meist schwach rötlich gefärbte Kiltrat einige Sekunden lang gelinde erwärmt, bis es farblos geworden ist. Nach dem Erfalten gibt man aus einer Pipette 3 bis 5 Tropfen dieser Flüssigkeit zu 0,5 ccm einer frisch bereiteten und gut gekühlten Lösung von 0,02 g (Buajakol in 10 ccm Schwefelfäure, die sich auf einem auf weißer Unterlage ruhenden Uhrglas befindet, indem man dabei die Ausflußöffnung der Pipette der Oberfläche der Guajakollösung soweit wie möglich nähert. Hierbei darf innerhalb 2 Minuten keine rosarote Färbung auftreten (Methylalkohol). Der andere Kubikzentimeter des Destillats wird mit 1 ccm Natronlauge und 5 Tropfen Nitroprussidnatriumlösung ver-Hierbei darf keine Rotfärbung auftreten, die nach fest.

sofortigem Jusatz von 1,5 ccm verdünnter Essigsäure in Violett übergeht (Azeton).

Die rote Farbe einer Mischung von 10 ccm Weingeist und 1 ccm Kaliumpermanganatlösung darf nicht vor Ablauf von 20 Minuten in Gelb übergehen (Albehyd). Wird eine Mischung von 10 ccm Weingeist, 10 ccm Wasser, 1 ccm Silbernitratlösung und 5 Tropsen Ammoniatslüssigkeit im Wasserbade 5 Minuten lang auf etwa 85° erwärmt, so darf höchstens eine schwach gelbliche Färbung, aber keine dunkle Ausscheidung eintreten (Albehyd). Weingeist darf weder durch Iropsen Natriumsulssidssung (Schwermetallsalze), noch durch Ammoniatslüssigkeit verändert werden (Extraktivstoffe, Gerbsäure).

5 ccm Weingeist dürfen beim Verdunsten auf dem Wasserbade keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Spiritus dilutus — Verdünnter Weingeist

Gehalt 69 bis 68 Volumprozent ober 61 bis 60 Gewichtsprozent Alkohol.

Verdünnter Weingeist ist klar und farblos. Dichte 0,887 bis 0,891.

Spiritus e Vino — Weinbrand

Gehalt mindestens 38 Volumprozent Alkohol.

Ein aus Wein gewonnener und nach Art des Kognaks hergestellter Trinkbranntwein. Weinbrand muß den Bestimmungen des Weingesetzs vom 7. April 1909 in der Fassung des Gesetzs vom 1. Februar 1923 und den dazu ergangenen Ausführungsbestimmungen entsprechen.

Spirituosa medicata — Arzneiliche Spirituosen

Arzneiliche Spirituosen sind Lösungen von Arzneimitteln, die Weingeist als einen wesentlichen Bestandteil enthalten. Sie werden durch Mischen, Lösen oder durch Destillation hergestellt

Spiritus aethereus — Atherweingeist

Alther	. 1	. Teil
Weingeist	. 3	! Teile
werden gemischt.		

Atherweingeist ist klar, farblos, verändert Lackmuspapier nicht und ist völlig flüchtig.

Dichte 0,800 bis 0,804.

5 ccm Atherweingeist müssen beim Schütteln mit 5 ccm Kaliumazetatlösung 2,5 ccm ätherische Flüssigkeit abscheiben.

Mit Atherweingeist getränktes Filtrierpapier darf nach dem Berdunsten des Atherweingeistes keinen Geruch zeigen.

Spiritus Aetheris nitrosi — Versüßter Salpetergeist

Salpeterfäure										3	Teile
Weingeist										12	Teile.

Die Salpeterfäure wird mit 5 Teilen Weingeist vorsichtig überschichtet und die Mischung 2 Tage lang ohne Umschütteln stehengelassen. Alsbann wird die Mischung aus einer Glaszretorte bestilliert und das Destillat in einer Vorlage aufgesangen, die 5 Teile Weingeist enthält. Die Destillation wird abzehrochen, sobald in der Retorte gelbe Dämpse auftreten. Das Destillat wird mit gebrannter Magnesia neutralisiert und die Mischung nach 24 Stunden auf dem Wasserbade bei anfängslich sehr gelindem Erwärmen der Destillation unterworsen. Das Destillat wird in einer Vorlage aufgesangen, die 2 Teile Weingeist enthält; die Destillation wird unterbrochen, sobald das Gesamtgewicht der in der Vorlage besindlichen Flüssigsseit 8 Teile beträgt.

Verfüßter Salpetergeift ist klar, farblos oder gelblich, riecht ätherisch und schmeckt füßlich brennend. Er ist völlig slüchtig und löst sich in jedem Verhältnis in Wasser.

Dichte 0,835 bis 0,845.

Werden 2 ccm Ferrofulfatlösung mit 2 ccm Schwefelsäure gemischt, und wird die heiße Mischung mit 2 ccm verfüßtem Salpetergeist überschichtet, so tritt zwischen den beiden Flüssige feiten eine braune Zone auf.

10 ccm versüßter Salpetergeist dürfen nach Jusat von 0,2 ccm Normal-Kalilauge mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier nicht röten.

Spiritus Angelicae compositus Zusammengesetzter Angelikaspiritus

Ungelitaöl	3,2 Teile
Balbrianöl	0,8 Teile
Wacholderöl	1 Teil
Rampfer	20 Teile
Wasser	250 Teile
Beingeist	725 Teile

Die ätherischen Öle und der Kampfer werden in dem Weingeist gelöst. Die Lösung wird mit dem Wasser gemischt, die Mischung kräftig geschüttelt und nach mehrtägigem Stehen filtriert.

Zusammengesetzter Angelikaspiritus ist klar und farblos. Dichte 0,880 bis 0,884.

Spiritus camphoratus — Kampferspiritus

Kampfer .						•							1 9	Ecil
Weingeist													7 9	Leilo
Masser													2°	Leila

Der Kampfer wird in dem Weingeist gelöst und der Lösung das Wasser hinzugefügt.

Kampferspiritus ist klar, farblos und riecht und schmeckt stark nach Kampfer.

Dichte 0,879 bis 0,883.

Eine bleibende Ausscheidung von Kampfer aus 10 g Kampferspiritus darf bei Zimmertemperatur erst erfolgen, nachdem mindestens 4,6 ccm und höchstens 5,3 ccm Wasser von der gleichen Temperatur zugesetzt worden sind.

Spiritus Formicarum — Ameisenspiritus

Gehalt annähernd 1,25 Prozent Gesamt-Ameisensäure, bavon mindestens 0,85 Prozent freie Ameisensäure (H·CO₂H, Mol.-Gew. 46,02).

Ameisensäure	. 1	Teil
Weingeist	. 14	Teile
Waffer	. 5	Teile
werden gemischt.		

Ameisenspiritus ist klar, farblos und rötet Lackmuspapier. Ameisenspiritus scheidet beim Schütteln mit Bleiessig Kristalle ab und färbt Silbernitratlösung beim Erhihen dunkel.

Dichte 0,889 bis 0,893.

Gehaltsbestimmung. 25 g Ameisenspiritus werden in einem Kölbehen aus Jenaer Glas nach Jusat von 1 ccm Thenolphthaleinlösung mit Normal-Ralilauge neutralisiert. Hierzu müffen mindestens 4,6 ccm Normal-Ralilauge verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 0,85 Prozent freier Ameisensäure entspricht. Die neutralisierte Alussiakeit wird mit weiteren 5 ccm Normal-Ralilauge versett, eine halbe Stunde lang auf dem Wasserbad erhitzt und nach dem Erkalten mit Normal-Salzfäure bis zum Verschwinden der Rotfärbung titriert. Der Gesamtverbrauch an Normal-Ralilauge, vermindert um den Verbrauch an Normal-Salzfäure, muß etwa 6,8 ccm betragen, was annähernd 1,25 Prozent Gesamt-Ameisensäure, in Form von freier Ameisensäure und Ameisensäureäthylester, berechnet auf Ameisensäure, entspricht (1 ccm Normal-Ralilauge = 0,04602 g Umeisensäure, Phenolphthalein als Indikator).

Ameisenspiritus darf nicht in größeren Mengen vorrätig gehalten werben.

Spiritus Iuniperi — Wacholderspiritus

Wacholderöl	3 Teile
Weingeist	747 Teile
Wasser	250 Teile.

Das Wacholderöl wird in dem Weingeist gelöst. Die Lösung wird mit dem Wasser gemischt, die Mischung kräftig geschüttelt und nach mehrtägigem Stehen filtriert.

Wacholderspiritus ist klar, farblos und riecht nach Wacholderöl.

Dichte 0,877 bis 0,881.

Spiritus Lavandulae — Lavendelspiritus

Lavendelöl	3 Teile
Beingeist	747 Teile
Waffer	250 Teile.

Das Lavendelöl wird in dem Weingeist gelöst. Die Lösung wird mit dem Wasser gemischt, die Mischung kräftig geschüttelt und nach mehrtägigem Stehen siltriert.

Lavendelspiritus ist klar, farblos und riecht nach Lavendelöl.

Dichte 0,877 bis 0,881.

Spiritus Melissae compositus — Karmelitergeist

Sitronellöl	 5 Tropfen
Atherisches Mustatöl	 5 Tropfen
Simtől	 2 Tropfen
Nelfenöl	 2 Tropfen
Wasser	 100 g
Mainzaist	900 m

Die ätherischen Öle werden in dem Weingeist gelöst; die Lösung wird mit dem Wasser gemischt, kräftig geschüttelt und nach mehrtägigem Stehen filtriert.

Karmelitergeist ist klar, farblos und riecht würzig. Dichte 0,877 bis 0,881.

Spiritus Menthae piperitae — Pfefferminzspiritus

Pfefferminzspiritus ist klar, farblos und riecht nach Pfefferminzöl.

Dichte 0,831 bis 0,835.

Spiritus russicus — Russischer Spiritus

Grob gepulverter spanischer Pfesser	2 Teile.
Ammoniakslüssigkeit	5 Teile
Weingeist	75 Teile
Rampfer	2 Teile
Terpentinöl	3 Teile
Ather	3 Teile
Glyzerin	2 Teile
Maffer	

Der spanische Pfesser wird mit der Ammoniakslässigkeit und dem Weingeist bei Zimmertemperatur unter wiederholtem Umschütteln etwa 10 Tage lang stehengelassen. Alsbann wird die Flässigkeit durchgeseiht und mit den anderen Bestandteilen versetzt. Nachdem sich der Kampser gelöst und die Flässigkeit abgesetzt hat, wird filtriert.

Spiritus saponato-camphoratus Flüffiger Opodeldok

Kampferspiritus 60 Teile
Seifenspiritus 175 Teile
Ammoniakflüssigkeit 12 Teile
Thymianöl 1 Teil
Rosmarinöl 2 Teile
werden gemischt; die Mischung wird nach 24 Stunden filtriert.
Flüssiger Opodeldok ist klar und gelb.

Spiritus saponatus — Seifenspiritus

Olivenől	6	Teile
Ralilauge	7	Teile
Beingeist		
Maffer		

Das Olivenöl, die Kalilauge und ein Viertel des Weingeistes werden in einer verschlossenen Flasche unter wiedersholtem Umschütteln stehengelassen, dis vollständige Verseisung eingetreten ist und eine Probe der gleichmäßigen Flüssigkeit sich mit Wasser und Weingeist klar mischen läßt. Alsdam werden die weiteren drei Viertel Weingeist und das Wasser hinzugefügt. Die Mischung wird siltriert.

Seifenspiritus ist klar, gelb, bläut Lackmuspapier und schäumt stark beim Schütteln mit Wasser.

Dichte 0,920 bis 0,930.

Spiritus Saponis kalini — Kaliseifenspiritus

Die Kaliseise wird in dem Weingeist gelöst und die Lösung filtriert.

Kaliseisenspiritus ist klar, gelbbraun, bläut Lackmuspapier und schäumt stark beim Schütteln mit Wasser.

Spiritus Sinapis — Senfspiritus

Gehalt mindestens 1,94 Prozent Allylsenföl ($C_3H_5 \cdot NCS$, Mol. Gew. 99,12).

Klare, farblose, nach Scnföl riechende Flüssigkeit. Dichte 0,828 bis 0,832.

10 ccm Senfspiritus werden in einem Kölbchen mit 1 ccm Kalilauge gemischt und mit kleiner Flamme vorsichtig destilliert, bis 1 ccm übergegangen ist. Das Destillat wird mit 1 ccm Natronlauge und 5 Tropfen Nitroprussidnatriumlösung versett. Hierbei darf keine Rotfärbung, die nach vorsichtigem Überstättigen der Flüssigkeit mit verdünnter Essigfäure in Violett übergeht, auftreten (Uzeton, vergällter Weingeist).

Wird 1 ccm Senfspiritus mit ammoniakalischer Silberlösung versett, so darf nicht sofort ein weißer oder gelblichweißer Niederschlag entstehen (Oxythiokarbaminsäureäthylester). Gehaltsbestimmung. 5 g Sensspiritus werden in einem Meßkölbehen von 100 cem Inhalt mit 10 cem Amsmoniakslüssigkeit und 50 cem ½10°Normal-Silbernitratlösung gemischt. Dem Kölbehen wird ein kleiner Trichter aufgesetzt und die Mischung 1 Stunde lang auf dem Wasserbad erhitzt. Nach dem Abkühlen und Auffüllen mit Wasser auf 100 cem dürsen für 50 cem des klaren Filtrats nach Jusat von 6 cem Salpetersäure und 5 cem Ferriammoniumsulfatlösung höchstens 15,2 cem ½10°Normal-Ammoniumrhodanidlösung bis zum Farbumschlage verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 1,94 Prozent Allylsensöl entspricht (1 cem ½10°Normal-Silbernitratlösung = 0,004956 g Allylsensöl, Kerriammoniumsulfat als Indikator).

Senfspiritus darf nicht in größerer Menge vor.

rätig gehalten werben.

Stibium sulfuratum aurantiacum — Goldschwefel Antimonpentasulfid

Die Zusammensehung entspricht ungefähr der Formel

Sb₂ S₅, Mol. Gew. 404,0.

1

Feines, orangerotes, fast geruchloses Pulver. Beim Erhitzen von Goldschwefel in einem engen Probierrohr sublimiert Schwefel, während schwarzes Schwefelantimon zurückbleibt.

0,5 g Goldschwefel müssen sich in einer Lösung von 1,5 g kristallisiertem Natriumsulfid in 50 ccm Wasser fast klar lösen.

Werden 0,5 g Goldschwefel in 5 ccm rohe Salpeterfäure allmählich eingetragen, und wird das Gemisch auf dem Wasserbade zur Trockne eingedampst, der Rückstand sodann mit 5 ccm verdünnter Salzsäure ausgezogen, so dürfen 2 ccm des Filtrats mit 4 ccm Natriumhypophosphitlösung nach viertelstündigem Erhitzen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen). Wird 1 g Goldschwefel mit 20 ccm Wasser geschüttelt, so darf das Filtrat durch Silbernitratlösung (Salzsäure) und nach dem Verdünnen mit Wasser auf die fünffache Menge durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) höchstens schwach getrübt werden.

Vor Licht geschütt aufzubewahren.

Stibium sulfuratum nigrum — Spießglanz Antimontrifulfid

Sb₂S₃ Mol. Gew. 339,8

Grauschwarze, strahlig-kristallinische Stücke ober grausschwarzes, schweres Pulver.

Werben 2 g feingepulverter Spießglanz mit 20 ccm Salzfäure gelinde erwärmt und sodann unter Umschwenken gekocht, so dürsen höchstens 0,02 g Rückstand hinterbleiben.

Strophanthinum — g-Strophanthin

 $C_{30}H_{46}O_{12} + 9 H_2O$ Mol.: Sew. 760,5

Farblose, glänzende Kristalle oder weißes, tristallinisches Pulver von bitterem Geschmacke, löslich in etwa 100 Teilen faltem, leichter in heißem Wasser und in Weingeist. Die wässerige Lösung verändert Lackmuspapier nicht und dreht den polarisierten Lichtstrahl nach links. Für eine 1 prozentige wässerige Lösung ist, berechnet auf wassersies gestrophanthin, $[\alpha]_D^{20\circ} = -30\circ$.

Schmelzpunkt unscharf; bei 100° getrocknetes gistrophansthin sintert bei etwa 185° und erweicht bei etwa 200°.

Erhitzt man 0,1 g g-Strophanthin mit 5 ccm verdünnter Schwefelfäure bis zur Lösung und erhält die Lösung einige Minuten lang im Sieden, so tritt Braunfärbung und Trübung ein; versetzt man die Flüssigkeit nach dem Filtrieren mit 5 ccm Natronlauge und kocht nach Zusatz von 3 ccm alfalischer Aupsertartratlösung, so erfolgt Abscheidung eines roten Niederschlags. Werden 5 ccm der heiß bereiteten, absgefühlten wässerigen Lösung (1 + 99) mit 1 ccm Schwefelssäure unterschichtet, so tritt an der Berührungsstäche eine rotbraune Zone auf. Schüttelt man die Lösung durch, so färbt sie sich unter Abscheidung von Flocken gelbgrün.

Die wässerige Lösung (1 + 99) darf durch Gerbsäurclösung

nicht getrübt werden (k-Strophanthin).

0,2 g g-Strophanthin dürfen nach 2stündigem Erhigen bei 105° bis 110° nicht weniger als 0,041 g und nicht mehr als 0,044 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,001 g. Größte Tagesgabe 0,005 g.

Strychninum nitricum — Strychninnitrat

 $(C_{21}H_{22}O_2N_2) HNO_3$ Mol. Gew. 397,2

Farblose, sehr bitter schmeckende Kristallnadeln. Strychninnitrat löst sich in etwa 90 Teilen Wasser von 20° und in 3 Teilen siedendem Wasser sowie in 70 Teilen Weingeist von 20° und in 5 Teilen siedendem Weingeist; in Ather, Chloroform und in Schwefelkohlenstoff ist es fast unlöstich. Die Lösungen verändern Lackmuspapier nicht.

Wird 1 ccm der wässerigen Lösung (1 + 99) mit 2 ccm Salzfäure gekocht, so nimmt die Lösung eine rote Färbung an, die beim Stehen allmählich in Braun übergeht. 1 ccm ber wässerigen Lösung (1 + 99) mit 0,5 ccm Kaliumdichromatlösung versett, so entsteht ein gelber, kristallinischer Niederschlag. Wird dieser nach dem Abfiltrieren und Außwaschen mit Wasser mit 1 ccm Schwefelfäure übergossen, fo färbt sich die Säure vorübergehend blauviolett. 0,01 g Strychninnitrat löst sich in 1 ccm Schwefelsäure mit schwach gelber Farbe; nach Zusatz eines Körnchens Kaliumpermanganat nimmt diese Lösung eine wenig beständige, blauviolette Kärbung an. Wird 1 ccm der wässerigen Lösung (1 + 99) mit 1 ccm Schwefelfäure unterschichtet, so bildet sich zwischen ben beiden Flüssigkeiten eine grüne Zone, während sich die darüberstehende Flüssigkeit gelbbraun färbt. Beim Umschwenken färbt sich die ganze Lösung gelbbraun.

Wird 0,01 g Strychninnitrat mit 1 ccm Salpetersäure übergossen, so darf sich das Gemisch gelblich, jedoch nicht rosa, auch nicht vorübergehend, färben (Bruzin).

0,2 g Strychninnitrat dürfen durch Trocknen bei 100° höchstens 0,002 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,005 g. Größte Tagesgabe 0,01 g.

Succus Juniperi inspissatus — Wacholdermus

Berquetschte Wacholderbeeren 1 Teil Wasser von etwa 70°..... 4 Teile.

Die Wacholberbeeren werden mit dem Wasser übergossen, barauf 12 Stunden lang unter wiederholtem Umrühren stehensgelassen und alsdann außgepreßt. Die durchgeseihte Flüssigkeit wird zu einem dünnen Muse eingedampft.

Wacholbermus ist trübe, braun, von süßem, gewürzhaftem Geschmacke. In 1 Teil Wasser löst es sich nicht klar auf.

Wird 1 g Wacholbermus verascht, der Rückstand mit einigen Tropfen Salpetersäure befeuchtet, die Salpetersäure verdampft, der Rückstand geglüht, und unter Erwärmen in 5 com verdünnter Salzsäure gelöst, die Lösung mit 3,5 com Ammoniakslüsssigkeit versetzt, so darf das mit verdünnter Essigsäure schwach angesäuerte und mit Wasser auf 10 com aufgefüllte Filtrat mit 3 Tropfen Natriumsulsstößung keine Fällung geben. Sine etwa auftretende Färdung darf nicht dunkler sein als die einer Mischung von 1 com Kupfersulsatlösung, die in 1000 com 0,5 g Kupfersulsat enthält, 1 com verdünnter Essigsäure, 8 com Wasser und 3 Tropfen Natriumsulssößung (unzulässige Menge Kupfer). Die Besobachtung ist in 2 gleich weiten Prodierrohren vorzunehmen.

Succus Liquiritiae — Süßholzfaft

Das aus den unterirdischen Teilen von Glycyrrhiza

glabra Linné erhaltene Extraft.

Süßholzsaft besteht aus harten, glänzenden, schwarzen, in der Wärme etwas erweichenden Stangen, die in scharfstantige Stücke brechen und süß schmecken.

1 g Süßholzsaft darf nach dem Trocknen bei 100° höchstens 0,17 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen nicht weniger als 0,05 g und nicht mehr als 0,11 g Rückstand hinterlassen. Wird dieser Rückstand mit einigen Tropfen Salpetersäure befeuchtet, die Salpetersäure verdampft, der Rückstand geglüht, sodann unter Erwärmen in 5 ccm verbünnter Salzfäure gelöst, die Lösung mit 3,5 ccm Ammoniatflüffigfeit versett, so darf das mit verdünnter Essigfäure schwach angefäuerte und mit Wasser auf 10 ccm aufgefüllte Filtrat mit 3 Tropfen Natriumfulfidlösung feine Fällung geben. Eine etwa auftretende Kärbung darf nicht dunkler sein als die einer Mischung von 1 cem Rupfersulsatlösung, die in 1000 ccm 0,5 g Rupfersulfat enthält, 1 ccm verbünnter Essigfäure, 8 ccm Wasser und 3 Tropfen Natriumfulsidlösung (unzulässige Menge Rupfer). Die Beobachtung ist in 2 gleich weiten Probierrohren vorzunehmen.

6 g möglichst sein zerriebener Süßholzsaft werden viermal mit je 30 g Wasser je 2 Stunden unter wiederholtem Umschütteln ausgezogen und die Auszüge jedesmal nach einigem Stehen möglichst klar in einen gewogenen Kolden abgegossen. Zuleht wird der unlösliche Rückstand ebenfalls in den Kolden gebracht, das Extraktionsgefäß mit etwas Wasser nachgewaschen und das Gewicht der Mischung auf 150 g gebracht. Nach gutem Durchschütteln werden sofort 25 g (= 1 g Süßholzsaft) abgewogen, durch ein bei 100° getrocknetes und gewogenes Filter siltriert und das zum Aldwägen benutzte Gefäß und das Filter dis zur Fardlosigseit des Ablaufenden mit Wasser nachgewaschen. Der auf dem Filter verbleibende unlösliche Rückstand darf nach dem Trocknen bei 100° höchstens 0,25 g wiegen und unter dem Mikrostope keine nicht verquollenen

Stärkeförner erkennen lassen. Pflanzliches Zellgewebe barf höchstens in Spuren vorhanden sein; im Chloralhydratpräparate dürfen sich keine langgestreckten, kompaßnadelartigen Kalziums orgalaktristalle zeigen (Mastikogna).

Succus Liquiritiae depuratus Gereinigter Süßholzsaft

Durch Ausziehen von Süßholzsaft mit Wasser bei Jimmertemperatur und Eindampfen der filtrierten, klaren Flüssigkeit bereitetes dickes Extrakt.

Gereinigter Süßholzsaft ist braun, in Wasser klar löslich und schmeckt süß.

Wird 1 g gereinigter Süßholzsaft verascht, der Rückstand mit einigen Tropsen Salpetersäure beseuchtet, die Salpeterssäure verdampst, der Rückstand geglüht, und unter Erswärmen in 5 com verdünnter Salzsäure gelöst, die Lösung mit 3,5 com Ammoniaksüsssigkeit verset, so darf das mit verdünnter Essigsäure schwach angesäuerte und mit Wasser auf 10 com aufgefüllte Filtrat mit 3 Tropsen Natriumsulstölösung keine Fällung geben. Sine etwa auftretende Färbung darf nicht dunkler sein als die einer Mischung von 1 com Kupsersulsatlösung, die in 1000 com 0,5 g Kupsersulsat enthält, 1 com verdünnter Essigsäure, 8 com Wasser und 3 Tropsen Natriumsulsidösung (unzulässige Menge Kupser). Die Beobachtung ist in 2 gleich weiten Probierrohren vorzunehmen.

1 g gereinigter Süßholzsaft darf durch Trocknen bei 100° höchstens 0,3 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen höchstens 0,11 g Rückstand hinterlassen.

Sulfonalum — Sulfonal

 $(CH_3)_2 C(SO_2C_2H_5)_2$ Mol. Setv. 228,27

Farb, geruch und geschmacklose, prismatische Kristalle. Sulsonal löst sich in etwa 500 Teilen Wasser von 20° und in 10 Teilen siedendem Wasser, in 60 Teilen Weingeist von 20° und in 2 Teilen siedendem Weingeist sowie in 100 Teilen Ather. Die Lösungen verändern Lackmuspapier nicht.

Schmelzpunkt 125° bis 126°.

Erhist man 0,1 g Sulfonal mit 0,1 g gepulverter Holzkohle, so tritt ein Geruch nach Merkaptan auf.

Werden 0,5 g Sulfonal in 25 g siedendem Wasser gelöst, so darf sich kein Geruch entwickeln (Merkaptol); die nach dem Erkalten filtrierte Lösung darf weder durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure), noch durch Silbernitratlösung (Salzsäure) verändert werden; 10 ccm der Lösung dürsen 1 Tropsen Kaliumpermanganatlösung nicht sofort entfärben (Merkaptol).

0,2 g Sulfonal dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 1,0 g.

Größte Tagesgabe 2,0 g.

Sulfur depuratum — Gereinigter Schwefel

S Utom-Gew. 32,07

Sublimierter Schwefel	10 Teile
Baffer	
Ammoniakslüssigkeit	1 Teil.

Der sublimierte Schwefel wird gesiebt, mit dem Wasser und der Ammoniakslüssigkeit angerührt, unter wiederholtem

Durchmischen 1 Tag lang stehengelassen, alsdann abgeseiht, mit Wasser vollständig ausgewaschen, bei einer 30° nicht übersteigenden Temperatur getrocknet und zerrieben.

Feines, gelbes, geruch- und geschmackloses Pulver, das beim Erhigen an der Luft mit wenig leuchtender, blauer Flamme unter Entwickelung eines stechend riechenden Gases verbrennt.

Gereinigter Schwefel darf mit Wasser angesenchtetes Lacknuspapier nicht röten (freie Säure). 1 g gereinigter Schwefel muß sich in einer Mischung von 20 cem Natronlauge und 2 cem Weingeist beim Kochen fast vollständig lösen (Mineralbestandteile). Wird 1 g gereinigter Schwefel in einer Porzellanschale mit 10 cem roher Salpetersäure auf dem Wasserbad eingedampst und der Nückstand mit 5 cem Salzsäure ausgezogen, so darf eine Mischung von 2 cem des Filtrats und 3 cem Natriumhypophosphitlösung nach viertelstündigem Erhigen im siedenden Wasserbade weder eine rote (Sclenberbindungen), noch eine braune Färbung (Arsenverbindungen) annehmen.

1 g gereinigter Schwefel darf nach dem Verbreunen höchstens 0,01 g Rückstand hinterlassen.

Sulfur praecipitatum — Gefällter Schwefel Schwefelmilch

S Utom-Gew. 32,07

Feines, gelblichweißes, weiches, in Schwefelkohlenstoff leicht lösliches, nicht kristallinisches Pulver, das beim Erhigen an der Luft mit wenig leuchtender, blauer Flamme unter Entwickelung eines stechend riechenden Gases verbreunt.

Gefällter Schwefel barf mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier nicht verändern (freie Säure, Alkalikarbonate). Wird

1 g gefällter Schwefel mit 10 ccm Wasser von 40° bis 50° geschüttelt, so darf das Filtrat durch Bleiazetatlösung (Schwefelwasserstoff) nicht verändert und durch Silbernitratlösung (Salzsäure) höchstens opalisierend getrübt werden. Wird 1 g geställter Schwefel in einer Porzellanschale mit 10 ccm roher Salpetersäure auf dem Wasserdanschale mit 10 ccm roher Salpetersäure auf dem Wasserdanschale mit 5 ccm Salzsäure ausgezogen, so darf eine Mischung von 2 ccm des Filtrats und 3 ccm Natriumhpophosphitslösung nach viertelstündigem Erhitzen im siedenden Wasserdade weder eine rote (Sclenverbindungen), noch eine braune Färbung (Arsenverbindungen) annehmen.

1 g gefällter Schwefel darf nach dem Verbrennen höchstens 0,005 g Rückstand hinterlassen.

Sulfur sublimatum — Sublimierter Schwefel Schwefelblüte

S Atom=Gew. 32,07

Feines, gelbes Pulver, das beim Erhigen an der Luft mit wenig leuchtender, blauer Flamme unter Entwickelung eines stechend riechenden Gases verbrennt.

1 g sublimierter Schwefel darf nach dem Verbrennen höchstens 0,01 g Kückstand hinterlassen.

Suppositoria, Globuli — Suppositorien, Stuhlzäpschen, Vaginalkugeln

Suppositorien sind walzen-, kegel-, ei- ober kugelkörmige Zubereitungen, die aus einer bei Zimmertemperatur sesten, bei Körpertemperatur schmelzenden Masse bestehen und zur Einführung in den Mastdarm oder die Scheide bestimmt sind. Als Grundmasse ist, sosern nichts anderes vorgeschrieben ist, Kakaobutter zu verwenden.

Suppositorien werden, nachdem die Arzneimittel der Grundmasse unmittelbar, oder in Lösung, oder mit einer geeigneten Flüssigkeit angerieben, zugemischt worden sind, durch Ausgießen der durch gelindes Erwärmen auf dem Wasserbade verslüssigten Masse oder durch Einpressen der durch Anstoßen bildsam gemachten Masse in Formen oder auch durch Ausrollen hergestellt. Hierdei ist auf gleichmäßige Verteilung des wirtsamen Stoffes in der Masse besonders zu achten.

Stuhlzäpfchen sind in der Regel 3 bis 4 cm lang und 2 bis 3 g schwer.

Baginalkugeln sind in der Regel 4 bis 6 g schwer.

Suprarenin — Suprarenin (E. W.) o-Diochphenhläthanolmethhlamin

C₆H₃
$$\leftarrow$$
 OH [1] Mol.=Sew. 183,11 CH (OH) · CH₂NH CH₃ [4]

Der gefäßverengende Bestandteil der Nebenniere. Suprarenin wird synthetisch oder aus den Nebennieren hergestellt und kommt auch unter dem Namen Adrenalin, sowie unter den wortgeschüßten Namen Paranephrin, Epinephrin, Epirenan in den Verkehr. Es wird in Form einer wässerigen Lösung des Hydrochlorids, das sehr hygrostopisch ist, verwendet. Nicht hygrostopische, kristallinische Salze sind das Borat und das Bitartrat.

1 g Suprarenin entspricht 1,2 g Suprareninhydrochlorid ober 1,3 g Suprareninborat ober 1,82 g Suprareninbitartrat.

Die handelkübliche Lösung des Suprarenins enthält 1,2 g Suprareninhydrochlorid (= 1 g Suprarenin) in 1000 ccm physiologischer Kochsalzlösung. Zur Erhöhung der Haltbarkeit ist der Lösung ein Konservierungsmittel zugesetzt.

Suprarenin, in Form eines seiner Salze gelöst, dreht den polarisierten Lichtstrahl nach links. Für eine wässerige Lösung, die in $1000~\rm{ccm}~1,2~\rm{g}$ Suprareninhydrochlorid (= $1~\rm{g}$ Suprarenin) enthält, ist $[a]_{\rm D}^{20}$ ° = -50°.

Suprarenin wird aus den Lösungen seiner Salze durch kohlen-saure Alkalien als freie Base abgeschieden. Diese stellt nach dem Auswaschen und Trocknen ein fast weißes, kristallinisches, geruchloses Pulver dar, das in Wasser, Weingeist oder Ather nahezu unlöslich ist. In Säuren sowie in Kali- oder Natronlauge ist es klar löslich.

Wird 1 ccm einer wässerigen Lösung des Suprareninhydrochlorids, die 1 g Suprarenin in 1000 ccm enthält, mit 19 ccm Wasser verdünnt, so geben 5 ccm der Verdünnung nach Jusay von 1 Tropsen verdünnter Eisenchloridlösung (1 + 24) eine smaragdgrüne, nach weiterem Jusay von 1 Tropsen Ammoniaksüssseit in Rotbraun umschlagende Färbung. 5 ccm der verdünnten Suprareninhydrochloridlösung zeigen nach Jusay von 1 ccm Duecksilberoxydazetatlösung (1 + 24) nach kurzem Stehen eine rosa Färbung.

0,1 g Suprarenin muß sich in 0,6 com einer Mischung von 1 Teil verdünnter Essigsäure und 4 Teilen Wasser klar lösen (Aminoketon). 0,2 g Suprarenin dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Lösungen bes Suprareninhydrochlorids müssen klar sein und dürfen höchstens eine leicht rötliche Färbung zeigen. Sie dürfen Lackmuspapier nur schwach röten. Rot ober trübe gewordene Lösungen des Suprarenins dürfen nicht abgegeben werden.

Lösungen, die Suprarenin enthalten, dürfen nicht erhigt werden.

Suprarenin und seine Lösungen sind vor Licht geschützt aufzubewahren.

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,001 g.

Die handelsüblichen Lösungen sind vorsichtig aufzubewahren.

Tabulettae — Tabletten

Tabletten sind Arzneizubereitungen, zu deren Herstellung die gepulverten wirksamen Stoffe nötigenfalls mit Füll-, Vinde-, Auflockerungs- oder Gleitmitteln, wie Milchzucker, Stärke, Talk in kleinen Mengen oder ätherisch-weingeistige Kakaobutterlösung gemischt werden. Die wirksamen Stoffe oder deren Mischungen werden dann, nötigenfalls nach voraußgegangener Granulierung, zu meist kreisrunden, biplanen oder bikonvegen Täfelchen oder Julindern gepreßt und erforderslichenfalls mit Jucker, Schokolade, weißem Leime, Hornstoff oder anderen Stoffen überzogen.

Talcum — Talf

Fein gepulvertes Magnesiumsilikat.

Weißes, fettig anzufühlendes Pulver, das sich beim Glühen im Probierrohr höchstens schwach grau oder gelblichgrau färbt und in Wasser und Säuren fast unlöslich ist.

Tannalbin — Tannalbin (E. W.)

Ein durch Erhitzen einer Siweiß-Gerbsäureverbindung auf 110° bis 120° gewonnenes Präparat. Gehalt etwa 50 Prozent Gerbsäure.

Bräunliches, amorphes, geruch- und geschmackloses Pulver, bas in kaltem Wasser und in Weingeist nur sehr wenig löslich ist. Schüttelt man 0.1 g Tannalbin mit 10 com Wasser, so nimmt das Filtrat nach Zusat von 1 Tropsen verdünnter Eisenchloriblösung (1+19) eine blaue Kärbung an.

Wertbestimmung. 2 g Tannalbin werden mit 93 ccm Wasser von 40°, 7 ccm Normal-Salzsäure und 0,25 g Pepsin vermischt und ohne Umrühren 3 Stunden lang bei 40° stehengelassen. Das Gewicht des unlöslich bleibenden Anteils, der auf einem gewogenen, zuvor bei 100° getrockneten Filter gesammelt und nach dreimaligem Auswaschen mit je 10 ccm kaltem Wasser bei 100° getrocknet ist, muß 1 bis 1,15 g betragen.

0,25 g Tannalbin dürfen nach dem Verbrennen höchstens 0,002 g Rückstand hinterlassen.

Tannigen — Tannigen (E. W.)

Im wesentlichen ein Gemisch von Diazetyl- und Triazetyltannin.

Grauweißes oder gelblichweißes, fast geruch und geschmackloses Pulver. Es löst sich schwer in Wasser, leichter in Weingeist, leicht in Natronlauge und Natriumkarbonatlösung.

Werden 0,5 g Tannigen mit 10 ccm Bleiazetatlösung geschüttelt und 5 ccm Natronlauge hinzugefügt, so nimmt bas Gemisch nach kurzer Zeit eine rosa, später blutrote Färbung an. Veim Erwärmen eines Gemisches von Tannigen mit Weingeist und Schweselsäure tritt der Geruch des Essigäthers auf. Wird 0,1 g Tannigen mit 5 ccm Chlorosorm und 1 Tropsen Eisenchloriblösung erwärmt, so nimmt das auf der wasserhellen Flüssigkeit schwimmende Pulver eine schmuziggrüne Färbung an.

Werden 0,5 g Tannigen mit 50 ccm Wasser geschüttelt, so darf das klare Filtrat nach Zusatz von 1 Tropfen Eisenchloridlösung nur eine schwach grünliche, aber keine blaue

Färbung zeigen (Gerbfäure).

0,2 g Tannigen bürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Tannoform — Tannoform (E. W.)

Ein durch Einwirkung von Formaldehyd auf Gerbfäure aewonnenes Präparat.

Leichtes, schwach rötlichbraunes, geruch- und geschmackloses Pulver, unlöslich in Wasser, löslich in absolutem Alkohol. Tannosorm schmilzt bei ungefähr 230° unter Zersetzung.

Erwärmt man 0,01 g Tannoform mit 2 ccm Schwefelfäure, so löst es sich mit gelbbrauner Farbe, die bei weiterem
Erhitzen in Grün und dann in Blau übergeht. Läßt man
diese Lösung in Weingeist einsließen, so entsteht eine indigoblaue Färbung, die innerhalb kurzer Zeit über Violett in Rot
übergeht. Werden 0,2 g Tannosorm mit 20 ccm Wasser und
5 Tropsen Salzsäure einige Minuten lang geschüttelt und
5 ccm des Filtrats mit 2 bis 3 Tropsen Sisenchloridlösung
versetz, so entsteht eine grüne Färbung. Erwärmt man

10 ccm des Filtrats mit ammoniakalischer Silberlösung, so tritt Reduktion unter Abscheidung eines dunkel gefärbten Niederschlags ein.

Schüttelt man 0,2 g Tannoform mit 20 ccm Wasser, so darf das Filtrat weder durch 3 Tropsen Natriumsulsidslösung (Schwermetallsalze), noch nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Bariumnitratlösung (Schweselsäure) oder durch Silbernitratlösung (Salzsäure) verändert werden.

0,2 g Tannoform dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Tartarus depuratus — Weinstein Saures weinsaures Kalium

 $CH(OH) \cdot CH(OH)$

Mol.=Gew. 188,14

CO₂H CO₂K

Gehalt mindestens 99 Prozent.

Weißes, kristallinisches, zwischen ben Zähnen knirschendes, fäuerlich schmeckendes Pulver. Weinstein löst sich in etwa 200 Teilen Wasser von 20° und in 20 Teilen siedendem Wasser, leicht in Natronlauge; in Natriumkarbonatlösung löst er sich unter Ausbrausen. In Weingeist ist er unlöslich.

Beim Erhigen verkohlt Weinstein unter Entwickelung des Karamelgeruchs und hinterläßt eine grauschwarze Masse, die mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier bläut und beim Erhigen am Platindrahte die Flamme violett färbt.

Werden 0,5 g Weinstein in einer Mischung von 10 ccm Wasser und 1 ccm Salpetersäure gelöst, so darf diese Lösung durch Bariumnitratlösung (Schweselsäure) nicht verändert und durch Silbernitratlösung (Salzsäure) höchstens opalisierend getrübt

werden. Die Lösung von 1 g Weinstein in 3 ccm Ammoniakflüssigkeit und 15 ccm Wasser durch 3 Tropfen Natriumfulfiblösung (Schwermetallsalze), auch nach bem schwachen Überfättigen mit verdünnter Essigsäure, nicht verändert werden. Löst man 0,4 g Weinstein unter Erhitzen in 2 ccm verdünnter Essigfäure und 10 ccm Wasser und läßt vollständig erkalten, so darf die nach dem Absehen klar abgegossene Flüssigkeit nach Jusaß von 4 Tropfen Ammoniumozalatlösung innerhalb 1 Minute nicht verändert werden (Kalziumfalze). Erwärmen von 1 g Weinstein mit 5 ccm Natronlauge darf sich kein Ammoniak entwickeln (Ammoniumsalze). Wird 1 g Weinstein in 2 ccm Salzfäure nach Jusat von 2 Tropfen Bromwasser unter Erwärmen gelöst und dann mit 3 ccm Natriumhypophosphitlösung versett, so darf die Mischung nach viertelstündigem Erhiten im siedenden Wasserbade keine bunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Gehaltsbestimmung. Zum Neutralisieren der heißen Lösung von 2 g Weinstein in 100 cem Wasser müssen mindestens 10,5 cem Normal-Kalilauge verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 99 Prozent Weinstein entspricht (1 cem Normal-Kalilauge = 0,18814 g Weinstein, Phenol-phthalein als Indikator).

Tartarus natronatus — Kaliumnatriumtartrat

CH (OH) • CH (OH) $\cdot \qquad + 4 \text{ H}_2\text{O} \qquad \text{Mol.-Gew. } 282,20 \\ \text{CO}_2\text{Na} \qquad \text{CO}_2\text{K}$

Farblose, burchsichtige Säulen ober weißes, kristallinisches Pulver. Kaliumnatriumtartrat ist geruchlos und schmeckt mild salzig; es löst sich in etwa 1,4 Leilen Wasser.

Beim Erwärmen im siedenden Wasserbade schmilzt Kaliumnatriumtartrat zu einer farblosen Flüssigkeit; diese verwandelt sich bei stärkerem Erhigen unter Wasserverlust und Entwickelung des Karamelgeruchs in eine grauschwarze Masse, die mit Wasser angeseuchtetes Lacknuspapier bläut und beim Erhigen am Platindrahte die Flamme gelb färbt.

Wird 1 g Kaliumnatriumtartrat in 10 ccm Wasser gelöst und die Lösung mit 5 ccm verdünnter Essigsäure geschüttelt, so scheidet sich ein weißer, kristallinischer Niederschlag auß; die durch Abgießen vom Niederschlage getrennte und mit 1 Teil Wasser verdünnte Flüssigsteit darf nach Zusaß von 4 Tropsen Ammoniumvyalat-lösung innerhalb 1 Minute nicht verändert werden (Kalziumsalze).

Die wässerige Lösung (1 + 19) darf durch 1 Tropfen Phenolphthaleinlösung (Alfalifarbonate) nicht gerötet und nach Lusak von 3 Tropfen verdünnter Essigsäure durch 3 Tropfen Natriumsulfiblösung (Schwermetallsalze) nicht verändert werden. Die wässerige Lösung (1+19) barf nach Jusat von 1 ccm Salpeterfäure durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) nicht verändert und durch Silbernitratlöfung (Salzfäure) höchstens opalisierend getrübt werden. Nach dem Ansäuern mit einigen Trovfen Salzfäure darf die wässerige Lösung (1+19) durch 0,5 ccm Kaliumferrozvaniblösung nicht sofort gebläut werden (Eisenfalze). Beim Erwärmen von 1 g Kaliumnatriumtartrat mit 5 ccm Natronlauge darf sich kein Ammoniak entwickeln (Ammoniumfalze). Wird 1 g Kaliumnatriumtartrat in 2 ccm Salzfäure nach Zusatz von 2 Tropfen Bromwasser unter Erwärmen gelöst und dann mit 3 ccm Natriumhppophosphitlösung versett, so darf die Mischung nach viertelstündigem Erhigen im siedenden Wasserbade keine bunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Tartarus stibiatus — Brechweinstein

 $C_4H_4O_7SbK + \frac{1}{2}H_2O$ Mol. Gew. 333,9

Gehalt mindestens 99,5 Prozent.

Weiße, allmählich verwitternde Kristalle oder weißes, fristallinisches Pulver. Brechweinstein schmeckt widerlich süßslich; er verkohlt beim Erhigen, löst sich in etwa 17 Teilen Wasser von 20° und in etwa 3 Teilen siedendem Wasser; in Weingeist ist er unlöslich.

Die wässerige Lösung rötet Lackmuspapier schwach und gibt mit Kalkwasser einen weißen, in Essigsäure leicht löslichen Niederschlag und nach dem Versetzen mit Salzsäure mit Natriumsulsiblösung einen orangeroten Niederschlag.

Die Lösung von 1 g Brechweinstein in 2 ccm Salzsäure darf nach Jusatz von 4 ccm Natriumhypophosphitlösung und viertelstündigem Erhitzen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Gehaltsbestimmung. Etwa 0,5 g Brechweinstein werben genau gewogen und mit 0,5 g Weinsäure in etwa 100 ccm Wasser gelöst. Die Lösung muß nach Zusatz von 5 g Natriums bikarbonat und 5 ccm Stärkelösung für je 0,5 g Brechweinsstein mindestens 29,8 ccm ½ normals Jodlösung bis zur Blaufärbung verbrauchen, was einem Mindestgehalte von 99,5 Prozent Brechweinstein entspricht (1 ccm ½ Normals Jodlösung = 0,016695 g Brechweinstein, Stärkelösung als Judikator).

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,1 g. Größte Tagesgabe 0,3 g.

Tela depurata — Verbandmull

Aus Baumwolle hergestelltes Gewebe, das hinsichtlich seiner Reinheit den an gereinigte Baumwolle gestellten Anforderungen genügen muß.

Wenn etwas anderes nicht vorgeschrieben ist, muß Verbandmull eine Breite von 100 cm und ein Gewicht von wenigstens 30 g für je 1 qm haben sowie in 1 qcm in Kette und Schuß zusammen mindestens 24 Fäben enthalten.

Terebinthina — Terpentin

Valsame verschiedener Pinus-Arten. Terpentin enthält 70 bis 85 Prozent Harz und 30 bis 15 Prozent Terpentinöl.

Terpentin ist dickflüssig, riecht eigenartig und schmeckt bitter. Die im Terpentin meist vorhandenen, kristallinischen Aussscheidungen schmelzen im Wasserbade; Terpentin ist dann gelblichbraun und fast klar, trübt sich jedoch beim Erkalten wieder. Mit 5 Teilen Weingeist gibt Terpentin eine klare Lösung, die mit Wasser angeseuchtetes Lacknuspapier rötet.

10 g Terpentin werben mit Wasserdamps bestilliert, bis etwa 250 ccm übergegangen sind. Das Destillat wird nach Zusatz von 50 g Natriumchlorid dreimal mit je 25 ccm Petroläther ausgeschüttelt. Die vereinigten Petrolätherauszüge werden durch ein trockenes Filter in ein vorher gewogenes Kölbchen filtriert und durch Destillation vom Petroläther befreit. Das Gewicht des zurückbleibenden, völlig farblosen Öles muß mindestens 1,5 g betragen.

Terpinum hydratum — Terpinhydrat

C10 II 22 O3 Mol. Setv. 190,2

Farblose, glänzenbe, rhombische Kristalle. Terpinhydrat ist fast geruchlos, schmeckt schwach würzig und etwas bitter. Terpinhydrat löst sich in etwa 10 Teilen Weingeist von 20°, in 2 Teilen siedendem Weingeist, in 32 Teilen siedendem Wasser und in 1 Teil siedender Essigfäure. In kaltem Wasser, Ütther oder Chlorosorm ist es schwer löslich. Terpinhydrat sublimiert beim Erhigen in seinen Nadeln und verbrennt mit Ienchtender Flamme.

Terpinhydrat schmilzt bei 116° unter Entwickelung von Dampsbläschen. Zur Bestimmung des Schmelzpunkts wird das Bad vor dem Hineinbringen des Schmelzpunktröhrchens auf etwa 110° erwärmt und nach dem Hineinbringen mit so großer Flamme weiter erhipt, daß zur Steigerung der Lemperatur um je 1° höchstens 15 bis 20 Sekunden erforderlich sind.

Terpinhydrat wird von Schwefelsäure mit orangegelber Färbung aufgenommen. Erhiht man die Lösung von 0,2 g Terpinhydrat in 10 ccm heißem Wasser nach Jusat von 2 bis 3 ccm verdünnter Schwefelsäure, so trübt sie sich unter Entwicklung eines stark würzigen Geruchs.

Wird 1 g zerriebenes Terpinhydrat mit 10 ccm Wasser zum Sieden erhitzt, so darf die wässerige Flüssigkeit Lackmuß, papier nicht verändern.

0,2 g Terpinhydrat dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Theobromino-natrium salicylicum Theobrominnatriumsalizylat

Diuretin (E. W.)

Gehalt minbestens 40 Prozent Theobromin $(C_7H_8O_2N_4,$ Mol.-Gew. 180,10).

Weißes, fast geruchloses Pulver von süßsalzigem, zugleich etwas laugenhaftem Geschmacke. Theobrominnatriumsalizhlat löst sich in der gleichen Gewichtsmenge Wasser, besonders leicht beim Erwärmen. Die wässerige Lösung bläut Lackmuspapier und wird nach dem Ansäuern mit verdünnter Essigsfäure durch Eisenchloridlösung violett gefärbt.

Aus 1 ccm der wässerigen Lösung (1+19) wird nach Zusatz von 1 Tropsen verdünnter Salzsäure Theobromin, nach weiterem Zusatz von 5 Tropsen verdünnter Salzsäure auch Salizylsäure als weißer Niederschlag abgeschieden. Nach Zusatz von 0,5 ccm Natronlauge oder 10 ccm Ammoniafslüssigsteit tritt wieder vollständige Lösung ein.

Die Lösung von 1 g Theobrominnatriumsalizylat in 4 ccm Wasser muß farblos sein. Wird die Lösung von 0,5 g Theobrominnatriumsalizylat in 5 ccm Wasser und 5 ccm Natronlauge mit 10 ccm Chlorosorm ausgeschüttelt und der Verdunstungsrückstand des Chlorosorms in einem Porzellanschälchen mit 10 Tropsen Wasserstoffsuperoxydlösung und 1 Tropsen Salzsäure erneut zur Trockne verdampst, so darf der Rückstand nicht gelbrot sein und sich beim Veseuchten mit 1 Tropsen Ummoniakslüssigkeit nur sehr schwach purpurrot färben (Kossein). 0,1 g Theobrominnatriumsalizylat muß sich in 1 ccm Schweselsäure ohne Ausbrausen und ohne Färbung lösen (Natriumkarbonat, Zersetzungsprodutte).

0,2 g Theobrominnatriumfalizolat dürfen durch einstündiges Trocknen bei 100° höchstens 0,01 g an Gewicht verlieren.

Bestimmung bes Theobromingehalts. 0,5 g Theobrominnatriumsalizhlat werden in einem Becherglas in 5 ccm Wasser gelöst und nach Rugabe von 2 Tropfen Methylrotlösung mit 1/10-Normal-Salzfäure bis zum Karbumschlage titriert. Hierzu dürfen nicht weniger als 12,3 ccm und nicht mehr als 12,7 ccm 1/10 Normal Salzfäure verbraucht werden. Nachdem die titrierte Flüssigkeit 3 Stunden lang bei Zimmertemperatur gestanden hat, wird der entstandene Niederschlag auf ein glattes Kilter von 6 cm Durchmesser gebracht, viermal mit je 5 ccm Wasser ausgewaschen, nach dem Trocknen bei 100° vorsichtig von dem Kilter gelöst und gewogen; sein Gewicht muß mindestens 0,2 g betragen.

Verbampft man 0,01 g dieses Niederschlags in einem Dorzellanschälchen mit 10 Tropfen Wasserstoffsuperoxydlösung und 1 Tropfen Salzfäure zur Trockne, so hinterbleibt ein gelbroter Rückstand, der sich beim Befeuchten mit 1 Tropfen Ammoniafflüssigkeit purpurrot färbt.

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Theophyllinum — Theophyllin

Theophyllinum — Theophyllin

$$CH_3N - CO$$

$$OC \quad C - NH$$

$$| \quad | \quad | \quad |$$

$$CH_3N - C - N$$

$$CH_3N - C - N$$

$$CH_3N - C - N$$

Feine, farb- und geruchlose Nadeln von schwach bitterem Geschmacke. Theophyllin löst sich schwer in Wasser und in Weingeist von 20%, leicht in siedendem Wasser und in siedendem Weingeist. Die Lösungen verändern Lackmuspapier nicht. Wird Theophyllin in einem Porzellantiegel auf der Asbestplatte erhitzt, so schmilzt es zu einer grüngelben Flüffigkeit und sublimiert.

Schmelzpunkt 264° bis 265°.

Dampft man 0,01 g Theophyllin in einem Porzellanschälchen mit 10 Tropfen Wasserstoffsuperoxydlösung und 1 Tropfen Salzfäure ein, fo hinterbleibt ein gelbroter Ruck. stand, der sich beim Befeuchten mit 1 Eropfen Ammoniatflüssigkeit purpurrot färbt. In 1 cem der wässerigen Lösung (1+199) rufen 0,5 ccm Gerbfäurelöfung einen starken Niederschlag hervor, der sich nach weiterem Jusat von 5 ccm des Källungsmittels wieder löft.

0,01 g Theophyllin löst sich in 1 ccm verdünnter Ammoniat. flüssigkeit (1+9) leicht und ohne Färbung auf; gibt man zu dieser Lösung 4 Tropfen Silbernitratlösung, so entsteht eine gallertartige Ausscheidung, die sich nach Jusatz von 3 cem Salpeterfäure wieder vollständig löst (Salzfäure). 1 cem der wässerigen Lösung (1+199) darf weder sofort durch Bromwasser noch durch Jodlösung getrübt, noch durch Natriumfulfiblösung (Schwermetallfalze) oder Bariumnitratlösung (Schwefelfäure) verändert werden. 0,01 g Theophyllin muß sich in 1 ccm Schwefelsäure und in 1 ccm Salpeter, fäure ohne Färbung lösen (Alkaloide).

0,2 g Theophyllin dürfen durch Trocknen bei 100° höchstens 0,02 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen, wobei keine Verkohlung eintreten darf, keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vor Licht geschütt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Ginzelgabe 0,5 g. Größte Tagesgabe 1,5 g.

Thymolum — Thymol

$$C_6H_3 < \begin{array}{ccc} CH_3 & [1] \\ OH & [3] & \text{Mol.-Sew. } 150,1 \\ CH(CH_3)_2 & [4] & \end{array}$$

Farblose, nach Thymian riechende, würzig und brennend schmeckende Kristalle. Thymol löst sich in weniger als 1 Teil Weingeist, Ather oder Chlorosorm sowie in 2 Teilen Natronslauge und in etwa 1100 Teilen Wasser. In Wasser sinkt Thymol unter; geschmolzenes Thymol schwimmt dagegen auf Wasser. Mit Wasserdämpsen ist Thymol leicht slüchtig.

Schmelzpunkt 50° bis 51°.

Die Lösung eines Kriställchens Thymol in 1 ccm Essigfäure wird durch 6 Tropfen Schwefelsäure und 1 Tropsen Salpetersäure blaugrün gefärbt.

Kocht man 0.5 g Thymol mit 10 ccm Wasser, so barf die nach dem Abkühlen absiltrierte Lösung Lackmuspapier nicht röten (Säuren), auch darf das Filtrat durch 1 Tropfen verdünnte Eisenchloridlösung (1+9) nicht violett gefärbt werden (fremde Phenole).

 $0.2~\mathrm{g}$ Thymol dürfen beim Erhitzen auf bem Wasserbade keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Tincturae — Tinkturen

Tinkturen sind aus pflanzlichen oder tierischen Stoffen mit Hilfe von Weingeist, Atherweingeist, Wein, Azeton oder Wasser hergestellte, dünnslüssige, gefärbte Auszüge. Auch weingeistige Lösungen solcher oder anderer Arzneistoffe können als Tinkturen bezeichnet werden.

Linkturen, die mit einer essigfäurehaltigen Flüssigkeit bergestellt sind, bezeichnet man als Essige.

Tinkturen werden, wenn etwas anderes nicht vorgeschrieben ist, in der Weise bereitet, daß die Arzneistoffe mit der zum Ausziehen vorgeschriebenen Flüffigkeit übergoffen und in gut por unmittelbarem Flaschen einem verschlossenen an Sonnenlichte geschützten Orte bei Zimmertemperatur unter wiederholtem Umschütteln etwa 10 Tage lang stehengelassen Alsbann wird die Flüffigkeit durchgefeiht, der merden. Rückstand erforderlichenfalls ausgepreßt und die Gesamtflüssigteit nach dem Absehen filtriert, wobei eine Verdunstung der Flüssigkeit möglichst zu vermeiden ist.

Die Prüfung auf Methylalkohol und Azeton ist nach den in den »Allgemeinen Bestimmungen« gegebenen Vorschriften auszuführen.

Tinkturen sind in gut verschlossenen Flaschen aufzubewahren und klar abzugeben.

Tinctura Absinthii — Wermuttinktur

Zu bereiten aus

Grob gepulvertem Wermut 1 Teil Verdünntem Weingeist 5 Teilen.

Wermuttinktur ist grünlichbraun, riecht nach Wermut und schmeckt bitter.

Alfoholzahl nicht unter 7,5.

Tinctura Aloes — Aloetinktur Grob gepulverte Aloe				
Die Aloe wird in dem Weingeist gelöst. Aloetinktur ist dunkel grünlichbraum und sehmeekt bitter Alkoholzahl nicht unter 9,5.				
Tinctura Aloes composita Sujammengejegte Aloetinktur				
Zu bereiten aus				
Grob gepulverter Aloe 6 Teilen				
Grob gepulvertem Rhabarber 1 Teil				
Grob gepulverter Enzianwurzel 1 Teil				
Grob gepulverter Zitwerwurzel 1 Teil				
Safran 1 Teil				
Berdünntem Weingeist 200 Teilen.				
Zusammengesetzte Aloetinktur ist rotbraun, riecht nac				
Safran und schmeckt würzig bitter.				
1 cem zusammengesetzte Aloctinktur färbt 500 cem Abasse				
beutlich gelb.				
Alfoholzahl nicht unter 7,7.				
wite of the anti-				
Tinctura amara — Bittere Tinktur				
Su bereiten aus				
Grob gepulverter Enziamvurzel 3 Teilen				
Grob gepulvertem Tausendgüldenkraut 3 Teilen				
Grob gepulverten Pomeranzenschalen. 2 Teilen				
Grob gepulverten unreisen Pomeranzen 1 Teil				
Grob gepulverter Zitwerwurzel 1 Teil				
Markington Wainzailt				

Verdünntem Weingeist 50 Teilen

Tinctura Aloes — Aloetinftur

Aloetinktur ist dunkel grünlichbraun und schmeckt bitter Alkoholzahl nicht unter 9,5.

Tinctura Aloes composita Zusammengesetzte Aloetinktur

Zu bereiten aus	
Grob gepulverter Alve	6 Teilen
Grob gepulvertem Rhabarber	1 Teil
Grob gepulverter Enzianwurzel	1 Teil
Grob gepulverter Zitwerwurzel	1 Teil
Safran	1 Teil
Verdünntem Weingeist 20	00 Teilen.
Zusammengesetzte Aloetinktur ist rotbraur	, riecht nach
Safran und schmeckt würzig bitter.	

1 cem zusammengesetzte Aloctinktur färbt 500 cem Wasser beutlich gelb.

Alkoholzahl nicht unter 7,7.

Tinctura amara — Bittere Tinktur

Zu bereiten aus	
Grob gepulverter Enzianwurzel	3 Teilen
Grob gepulvertem Tausendgüldenkraut	3 Teilen
Grob gepulverten Pomeranzenschalen.	2 Teilen
Grob gepulverten unreifen Pomeranzen	1 Teil
Grob gepulverter Zitwerwurzel	1 Teil
Verdünntem Weingeist	50 Teilen

Bittere Tinktur ist grünlichbraun, riecht würzig und schmeckt bitter.

Allkoholzahl nicht unter 7,5.

Tinctura Arnicae — Arnifatinftur

Zu bereiten auß1 TeilVerbünntem Weingeift10 Teilen.

Arnikatinktur ist gelbbraun, riecht nach Arnikablüten und schweckt schwach bitter.

Alfoholzahl nicht unter 7,7.

Tinctura aromatica — Aromatische Tinktur

Bu bereiten aus
Grob gepulvertem Ceylonzimt . . . 5 Teilen
Grob gepulvertem Ingwer . . . 2 Teilen
. Grob gepulvertem Galgant . . . 1 Teil
Grob gepulverten Gewürznelfen . . 1 Teil
Berquetschten Malabar-Kardamomen . 1 Teil
Verbünntem Weingeist 50 Teilen

Aromatische Tinktur ist rotbraun und riecht und sehmeckt würzig.

Allkoholzahl nicht unter 7,7.

Tinctura Aurantii — Pomeranzentinktur

Bu bereiten aus
Grob gepulverten Pomeranzenschalen . . 1 Teil
Berdünntem Weingeist 5 Teilen.

Pomeranzentinktur ist rötlichbraun und riecht und schmeckt nach Pomeranzenschalen.

Alkoholzahl nicht unter 7,4.

Tinctura Benzoes — Benzoetinktur

Benzoetinktur ist rötlichbraun und riecht und schmeckt nach Benzoe.

Benzoetinktur gibt mit Wasser eine milchige Flüssigkeit, bie Lackmuspapier rötet.

Werden 5 ccm Benzoetinktur im Wasserbabe zur Trockne verdampft, so darf der sein zerriebene Rückstand beim Erwärmen mit 0,1 g Kaliumpermanganat und 10 ccm Wasser auch bei längerem Stehen nicht den Geruch des Benzaldehyds entwickeln (zimtsäurehaltige Benzoe).

Allfoholzahl nicht unter 9,0.

Tinctura Calami — Ralmustinktur

Bu bereiten aus Grob gepulvertem Kalmus 1 Teil Berbünntem Weingeist 5 Teilen.

Kalmustinktur ist gelbbraun, riecht nach Kalmus und schmeckt bitter und brennend.

Allkoholzahl nicht unter 7,7.

Tinctura Cantharidum — Spanischfliegentinktur

Gehalt mindestens 0,07 Prozent Kantharidin.

Ru bereiten aus

Grob gepulverten spanischen Fliegen	1	Teil
Azeton	10	Teilen
Beinfäure	0,1	Teil.

Spanischfliegentinktur ist grünlichgelb und riecht nach Azeton.

Gehaltsbestimmung. 60 g Spanischfliegentinktur destilliert man auf dem Wasserbad in einem kleinen Rölbchen bis auf etwa 2 g ab und entfernt die letzten Anteile des Azetons ohne Erwärmen durch Einblasen eines Luftstroms. Rückstand nimmt man mit 20 g Chloroform auf und fügt 40 g Ather sowie 3 g getrocknetes Natriumsulfat hinzu. Nach halbstündigem Stehen filtriert man 50 g der Ather-Chloroformlösung (= 50 g Spanischfliegentinktur) durch ein trockenes, gut bedecktes Kilter in ein gewogenes Rölb-Hierauf bestilliert man die Ather-Chloroformlösung bei mäßiger Wärme bis auf etwa 5 g ab und läßt das zurückbleibende Chloroform aus dem schräggestellten Rölbchen an der Luft verdunsten. Nachdem man die letzten Anteile des Chloroforms durch Einblasen eines Luftstroms entfernt hat, übergießt man den Rückstand mit 10 ccm einer Mischung von 19 Raumteilen Petroleumbenzin und 1 Raumteil absolutem Alfohol und läßt das verschlossene Kölbehen unter zeitweiligem Umschwenken 12 Stunden lang stehen. Alsbann gießt man die Flüffigkeit durch einen mit einem Wattebäuschken verschlossenen Trichter und wäscht den kristallinischen Rückstand unter leichtem Umschwenken etwa viermal mit je 5 ccm der Petroleumbenzin-Allfoholmischung nach, bis diese farbloß abläuft. Die auf die Watte gelangten Kristalle löst man durch Auftropsen von 5 ccm Chlorosorm und gibt die Lösung in das Kölbchen zurück. Das Chlorosorm läßt man unter gelindem Erwärmen verdunsten und trocknet den Rückstand 12 Stunden lang im Exsistator. Das Gewicht des Rückstandes muß mindestens 0,035 g betragen, was einem Mindestgehalte von 0,07 Prozent Kantharidin entspricht.

Ist das so erhaltene Kantharidin nicht gut fristallinisch, sondern harzig und dunkel gefärbt, so löst man es in dem Köldchen durch ein dreimal zu wiederholendes mäßiges Erwärmen mit je 2 ccm Natronlauge, vereinigt die alkalischen Lösungen in einem Scheidetrichter und spült das Köldchen dreimal mit je 2 ccm Wasser nach. Nachdem man diese Lösung mit Salzsäure angesäuert hat, gibt man 10 ccm Chlorosorm in den Scheidetrichter und schüttelt 10 Minuten lang. Nach vollständiger Klärung gießt man die Chlorosormlösung in ein gewogenes Köldchen und wiederholt die Ausschüttelung noch zweimal mit je 5 ccm Chlorosorm in derselben Weise. Sierauf destilliert man die vereinigten Chlorosormlösungen bei mäßiger Wärme dis auf etwa 5 g ab und behandelt den Kückstand mit der Petroleumbenzin-Alkoholmischung in der vorher beschriebenen Weise.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,5 g. Größte Tagesgabe 1,5 g.

Tinctura Capsici — Spanischpfessertinktur

Spanischpfeffertinktur ist rötlichbraun und schnieckt stark brennend.

Allfoholzahl nicht unter 10,8.

Tinctura Catechu — Katechutinktur

Bu bereiten auß

Grob gepulvertem Katechu..... 1 Teil

Berdünntem Weingeift..... 5 Teilen.

Ratechutinktur ist bunkelbraun, nur in bünner Schicht burchsichtig und schmeckt zusammenziehend; sie rötet Lackmuspapier. 5 Tropfen Katechutinktur geben mit 10 ccm Wasser eine klare Mischung, die nach Zusatz von 5 Tropfen Eisenchloriblösung eine grünschwarze Färbung annimmt.

Alkoholzahl nicht unter 7,3.

Jur Bestimmung der Alkoholzahl wird eine Mischung von 10 g Katechutinktur, 5 cem Wasser und 5 g Bleiazetatlösung nach der in den »Allgemeinen Bestimmungen« beschriebenen Weise der Destillation unterworfen.

Tinctura Chinae — Chinatinttur

Gehalt mindestens 0.74 Prozent Alkaloide, berechnet auf Chinin $(C_{20}H_{24}O_2N_2)$ und Cinchonin $(C_{19}H_{22}ON_2)$; der Berechnung wird das Mol.-Gew. 309.2 zugrunde gelegt.

Au bereiten aus

Į

Grob gepulverter Chinarinde 1 Teil Verdünntem Weingeist 5 Teilen.

Chinatinktur ist rotbraun und schmeckt stark bitter. Alkoholzahl nicht unter 7,3.

Gehaltsbestimmung. 20 g Chinatinktur dampft man nach Lusat von 1 g Salzsäure in einem gewogenen Kölbchen von etwa 100 ccm Inhalt im siedenden Wasserbad auf 5 g ein, fügt zu dem Rückstand nach dem Erkalten 15 g Chloroform sowie nach fräftigem Umschütteln 2,5 g Natronlauge hinzu und schüttelt das Gemisch 10 Minuten lang erneut burch. Alsbann fügt man 25 g Ather und nach fräftigem Umschütteln 1 g Traganth hinzu. Nachdem man wiederum einige Minuten lang durchgeschüttelt hat, filtriert man 30 g ber flaren Ather-Chloroformlösung (= 15 g Chinatinktur) burch ein Wattebäuschen in ein Kölbehen, fügt 10 cem Weingeist hinzu und bestilliert die Mischung bis zum Verschwinden des Ather-Chloroformgeruchs ab. Den Rückstand nimmt man mit 10 ccm Weingeist unter gelindem Erwärmen auf, verdünnt die Lösung mit 10 ccm Wasser und titriert nach Lusak von 2 Tropfen Methylrotlösung mit 1/10-Normal-Salzfäure bis zum Farbumschlage. Hierzu müssen mindestens 3,59 ccm ¹/10^e Normal-Salzsäure verbraucht werden, was einem Mindestgehalte von 0,74 Prozent Alfaloiden entspricht (1 ccm 1/10 Mormal Salzfäure = 0,03092 g Alfaloide, berechnet auf Chinin und Cinchonin, Methylrot als Judikator).

5 ccm der titrierten Flüssigkeit müssen, mit 1 ccm verbünntem Bromwasser (1+4) vermischt, nach Jusat von Ammoniakslüssigkeit eine grüne Färbung annehmen.

Tinctura Chinae composita Zusammengesetzte Chinatinktur

Sehalt minbestens 0.37 Prozent Alkaloide, berechnet auf Chinin $(C_{20}H_{24}O_2N_2)$ und Cinchonin $(C_{19}H_{22}ON_2)$; der Berechnung wird das Mol.-Sew. 309.2 zugrunde gelegt.

Zu bereiten aus

Grob gepulverter Chinarinde 6 Teilen Grob gepulverten Pomeranzenschalen . 2 Teilen Grob gepulverter Enzianwurzel 2 Teilen Grob gepulvertem Cehlonzimt 1 Teil Verdünntent Weingeist 50 Teilen.

Zusammengesetzte Chinatinktur ist rotbraun, riecht würzig und schmeckt würzig und bitter.

Alkoholzahl nicht unter 7,3.

Gehaltsbestimmung. 20 g zusammengesette Chinatinktur dampft man nach Zusat von 1 g Salzsäure in
einem gewogenen Kölbchen von etwa 100 ccm Inhalt im
siedenden Wasserbad auf 5 g ein, fügt zu dem Kückstand
nach dem Erkalten 15 g Chlorosorm sowie nach kräftigem Umschütteln 2,5 g Natronlauge hinzu und schüttelt das Gemisch 10 Minuten lang erneut durch. Alsdann fügt man
25 g Ather und nach kräftigem Umschütteln 1 g Traganth
hinzu. Nachdem man wiederum einige Minuten lang durchgeschüttelt hat, siltriert man 30 g der klaren Ather-Chloroformlösung (= 15 g zusammengesette Chinatinktur) durch
ein Wattebäuschehen in ein Kölbchen, sügt 10 ccm Weingeist
hinzu und destilliert die Mischung bis zum Verschwinden des
Ather-Chlorosormgeruchs ab. Den Rückstand nimmt man mit $10 \, \mathrm{ccm}$ Weingeist unter gelindem Erwärmen auf, verdünnt die Lösung mit $10 \, \mathrm{ccm}$ Wasser und titriert nach Zusat von $2 \, \mathrm{Tropsen}$ Methylrotlösung mit $^1/_{10}$ Normal-Salzsäure dis zum Farbumschlage. Hierzu müssen mindestens $1,80 \, \mathrm{ccm}$ $^1/_{10}$ Normal-Salzsäure verdraucht werden, was einem Mindestgehalte von $0,37 \, \mathrm{Prozent}$ Alkaloiden entspricht (1 ccm $^1/_{10}$ Normal-Salzsäure $= 0,03092 \, \mathrm{g}$ Alkaloide, berechnet auf Chinin und Cinchonin, Methylrot als Indisator).

10 ccm ber titrierten Flüssigkeit müssen, mit 1 ccm verbünntem Bromwasser (1+4) vermischt, nach Zusat von Ammoniakslüssigkeit eine grüne Kärbung annehmen.

Tinctura Cinnamomi — Simttinttur

Su bereiten aus
Srob gepulvertem Ceylonzimt 1 Teil
Verdünntem Weingeist 5 Teilen.

Zimttinktur ist rotbraun und riecht und schmeckt nach Zimt.

Allkoholzahl nicht unter 7,5.

Zur Bestimmung der Alkoholzahl wird eine Mischung von 10 g Zimttinktur und 10 g Bleiazetatlösung nach der in den »Allgemeinen Bestimmungen« beschriebenen Weise der Destillation unterworfen.

Tinctura Colchici — Zeitlosentinktur Tinctura Colchici P. I.

Gehalt mindestens 0,04 Prozent Kolchizin.

Zu bereiten aus

Grob gepulvertem Zeitlosensamen . . . 1 Teil Verdünntem Weingeist 10 Teilen. Zeitlosentinktur ist gelb und schmeckt bitter. Alkoholzahl nicht unter 7,7.

Löst man den Verdunstungsrückstand von 20 Tropfen Zeitlosentinktur in 5 Tropfen Schwefelsäure und fügt der Lösung ein Körnchen Kaliumnitrat hinzu, so treten beim Umrühren blauviolette, rasch verblassende Schlieren auf.

Gehaltsbestimmung. 100 g Reitlosentinktur dampft man in einem gewogenen Kolben von etwa 250 ccm Inhalt im siedenden Wasserbad auf 20 g ein, bringt die Lösung nach dem Erkalten mit Waffer auf ein Gewicht von 95 g, fügt 5 g Bleieffig hinzu, schüttelt die Mischung 3 Minuten lang fräftig durch und filtriert sie durch ein trockenes Kaltenfilter von 12 cm Durchmesser in ein Arzneiglas von 150 ccm Inhalt vollkommen ab. Su bem Kiltrate gibt man 2 g zerriebenes Natriumphosphat, schüttelt 3 Minuten lang fräftig durch und filtriert die Lösung durch ein trockenes Faltenfilter von 10 cm Durchmesser. 80 g bes Filtrats (= 80 g Zeitlosentinktur) versett man in einem Scheibetrichter mit 20 g Natriumchlorib, gibt nach bessen Lösung 50 g Chloroform hinzu und schüttelt die Mischung 5 Minuten lang fräftig durch. Nach vollständiger Klärung filtriert man die Chloroformlösung durch ein fleines glattes Filter. 40 g dieser Lösung (= 64 g Zeitlosentinktur) läßt man in einem gewogenen Kölbchen verbunsten und trocknet den Rückstand bei 70° bis 80° bis zum gleichbleibenden Gewichte. Die Menge des Rückstandes muß mindestens 0,026 g betragen, was einem Mindestgehalte von 0,04 Prozent Kolchizin entspricht.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 2,0 g. Größte Tagesgabe 6,0 g.

Tinctura Colocynthidis — Koloquinthentinktur

Su bereiten aus

Grob zerschnittenen Koloquinthen . . . 1 Teil Beingeist 10 Teilen.

Koloquinthentinktur ist gelb und schmeckt sehr bitter. Alsoholzahl nicht unter 11,5.

Zur Bestimmung der Alkoholzahl wird die in den »Allgemeinen Bestimmungen« vorgeschriebene Mischung nach Jusah von 0,5 g Gerbsäure der Destillation unterworfen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 1,0 g. Größte Tagesgabe 3,0 g.

Tinctura Digitalis — Fingerhuttinktur

Zu bereiten aus

Fingerhuttinktur ist dunkelgrün, riecht nach Fingerhutblättern und sehmeckt bitter.

Fingerhuttinktur ist aus den in der Apotheke vorrätigen Fingerhutblättern herzustellen.

Fingerhuttinktur ist in braunen, gut verschlossenen Flaschen aufzubewahren.

Wird Tinctura Digitalis mit einem Zusatz wie titrata ober normata verordnet, so ist Tinctura Digitalis abzugeben.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 1,5 g. Größte Tagesgabe 5,0 g.

Tinctura Ferri chlorati aetherea Atherische Chloreisentinktur

Eisenchloriblösung	1	Teil
Ather	2	Teile
Weingeist	7	Teile

Die Flüssigkeiten werden gemischt; die Mischung wird in weißen, nicht ganz gefüllten, gut verkorkten Flaschen den Sonnenstrahlen ausgesetzt, dis sie völlig entfärdt ist. Als-dann läßt man die Flaschen unter disweiligem Öffnen an einem vor unmittelbarem Sonnenlichte geschützten Orte stehen, dis der Inhalt wieder eine gelbe Farbe angenommen hat.

Atherische Chloreisentinktur ist klar, gelb, riecht ätherisch und schmeckt brennend, zugleich eisenartig. In der mit Wasser verdünnten ätherischen Chloreisentinktur ruft sowohl Kaliumserrozyanidlösung als auch Kaliumserrizyanidlösung einen blauen, Ammoniakslüssigkeit einen schmutziggrünen bis braunen und Silbernitratlösung einen weißen Niederschlag hervor.

Tinctura Ferri pomati — Apfelsaure Gisentinktur

Eisenhaltiges	Upfelegtraft	1	Teil
Rimtwasser.		9	Teile.

Das Extrakt wird in dem Zimtwasser gelöst und die Lösung nach dem Absehen filtriert.

Apfelsaure Eisentinktur ist schwarzbraun, riecht nach Simt, schmeckt mild nach Eisen und ist mit Wasser in jedem Verbältnis ohne Trübung mischbar.

Tinctura Gallarum — Galläpfeltinktur

Zu bereiten auß
Srob gepulverten Galläpfeln 1 Teil
Verdünntem Weingeift 5 Teilen.

Galläpfeltinktur ist braun und schmeckt zusammenziehend; sie rötet Lackmuspapier und ist mit Wasser ohne Trübung mischbar. Mit Eisenchloridlösung gibt sie einen blauschwarzen Niederschlag. Alkoholzahl nicht unter 6,5.

Tinctura Gentianae — Enziantinktur

Bu bereiten aus
Grob gepulverter Enzianwurzel 1 Teil
Verdünntem Weingeist 5 Teilen.

Enziantinstur ist gelbbraun, riecht nach Enzianwurzel und schmeckt bitter.

Allkoholzahl nicht unter 7,3.

Tinctura Ipecacuanhae — Brechwurzeltinktur Tinctura Ipecacuanhae P. I.

Gehalt minbestens 0,194 Prozent Alkalvide, berechnet auf Emetin $(C_{30}H_{44}O_4N_2)$ Mol.-Gew. 496,4).

Bu bereiten aus Grob gepulverter Brechwurzel 1 Teil Berbünntem Weingeist 10 Teilen.
Brechwurzeltinktur ist hellbraun.

In einer Mischung von 5 Tropfen Brechwurzeltinktur und 10 Tropfen verdünnter Salzfäure ruft ein Körnchen Chlorkalk eine lebhaft orangegelbe Färbung hervor.

Allkoholzahl nicht unter 8,0.

Gehaltsbestimmung. 20 g Brechwurzeltinktur dampft man in einem gewogenen Kölbehen von etwa 100 ccm Inhalt im siedenden Wasserbad auf 5 g ein, fügt zu dem Rückstand nach dem Erkalten 25 g Ather hinzu, schüttelt fräftig durch und versett das Gemisch mit 2 g Ammoniaffluffigkeit. Nun schüttelt man die Flüssigkeit einige Minuten lang und läßt sie unter häufigem, fräftigem Umschütteln eine halbe Stunde lang stehen. Nach Zusak pon 0.5 gTraganthpulver schüttelt man die Mischung noch so lange, bis sich die ätherische Schicht vollständig geklärt hat, gießt 20 g der klaren Lösung (= 16 g Brechwurzeltinktur) durch ein Wattebäuschehen in ein Kölbehen, destilliert den Ather ab und erwärmt auf dem Wasserbade bis zum Verschwinden des Athergeruchs. Nachdem man den Rückstand in 1 ccm Beingeist gelöst hat, gibt man 5 ccm 1/10 Normal-Salzfäure und 5 ccm Wasser in das Kölbchen, fügt 2 Tropfen Methylrotlösung hinzu und titriert mit 1/10-Normal-Kalilauge bis zum Karbumschlage. Hierzu dürfen höchstens 3,75 ccm 1/10=Normal=Ralilauge verbraucht werden, so daß mindestens 1,25 ccm ¹/10 Normal-Salzfäure zur Sättigung der vorhanbenen Alkaloide erforderlich sind, was einem Mindestgehalte von 0,194 Prozent Alfaloiden entspricht (1 ccm 1/10=Normal= Salzfäure = 0,02482 g Alfaloide, berechnet auf Emetin, Methylrot als Indifator).

Vorsichtig aufzubewahren.

Tinctura Jodi — Jodtinktur

Gehalt 6,8 bis 7 Prozent freies Jod (J, Atom-Gew. 126,92) und 2,8 bis 3 Prozent Kaliumjobid (KJ, Mol.-Gew. 166,02).

	,
Job	 7 Teile
Raliumjodid	
Beingeist	

Das Jod und das Kaliumjodid werden in dem Weingeist ohne Erwärmen gelöst.

Jodinktur ist dunkelvotbraun und riecht nach Jod; beim Erwärmen auf dem Wasserbade hinterläßt sie einen schwarzbraunen Rückstand, der bei stärkerem Erhigen Joddämpse ausstößt und schließlich eine weiße Farbe annimmt.

Dichte 0,898 bis 0,902.

Zur Prüfung auf Methylalkohol und Azeton werden $10\,\mathrm{g}$ Jodinktur mit $3\,\mathrm{g}$ einer wässerigen Natriumthiosulfatlösung (1+1) versetz; die Mischung wird sodann ohne Zusatz von Wasser nach der in den »Allgemeinen Bestimmungen« beschriebenen Weise einer einmaligen Destillation unterworsen. Die ersten übergehenden $2\,\mathrm{com}$ werden zur Prüfung verwendet.

Bestimmung des Gehalts an freiem Jod. Etwa 2 g Jodinstur werden genau gewogen und nach Zusatz von 0,3 g Kaliumjodid und 25 ccm Wasser mit $^1/_{10}$ -Normal-Natriumthiofulfatlösung bis zur Entfärbung titriert. Hierbei müssen für je 2 g Jodinstur 10,7 bis 11,0 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Natriumthiofulfatlösung verbraucht werden, was einem Gehalte von 6,8 bis 7 Prozent freiem Jod entspricht (1 ccm $^1/_{10}$ -Normal-Natriumthiofulfatlösung = 0,012692 g) Jod, Stärkelösung als Indistor.

Bestimmung des Kaliumjodidgehalts. Etwa 2 g Jodtinktur werden in einem Kolben mit eingeriebenem Glasstopfen genau gewogen und mit 35 ccm verdünnter Schwefelfäure und 3 g gepulverter Ogalfäure versett. Ohne barauf zu achten, daß die Ogalfäure gelöst ist, fügt man unter Umschwenken 20 ccm halbprozentige Kaliumpermanganatlösung hinzu und läßt unter wiederholtem Umschwenken 3 Stunden lang stehen. Nach Zusat von 5 ccm Chlorosorm titriert man mit $^1/_{10^2}$ Normal-Natriumthiosulfatlösung unter häusigem, frästigem Umschütteln bis zum Farbumschlage. Nach Abzug der für die Bestimmung des Gehalts an freiem Jod verbrauchten ccm $^1/_{10^2}$ Normal-Natriumthiosulfatlösung müssen für je 2 g Jodstinktur 3,37 bis 3,61 ccm $^1/_{10^2}$ Normal-Natriumthiosulfatlösung verbraucht werden, was einem Gehalte von 2,8 bis 3 Prozent Kaliumjodid entspricht (1 ccm $^1/_{10^2}$ Normal-Natriumthiosulfatlösung $^1/_{10^2}$ Normal-Natriumthiosulfatlos).

Vor Licht geschütt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Gröfte Einzelgabe 0,2 g.

Größte Tagesgabe 0,6 g.

Tinctura Lobeliae — Lobeliae P. I.

Zu bereiten aus

Grob gepulvertem Lobelienkraut 1 Teil

Verdünntem Weingeist 10- Teilen.

Lobelientinktur ist braungrün, riecht schwach und schmeckt widerlich krazend.

Allkoholzahl nicht unter 8,0.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 1,0 g.

Größte Tagesgabe 3,0 g.

Tinctura Myrrhae — Myrrhentinktur

Zu bereiten aus	
Grob gepulverter Myrrhe	1 Teil
Weingeist	5 Teilen.

Myrrhentinktur ist gelbrot, riecht nach Myrrhe und schmeckt bitter. Durch Wasser wird sie milchig getrübt.

Allkoholzahl nicht unter 10,2.

Tinctura Opii benzoica Benzoesäurehaltige Opiumtinktur Tinctura Opii benzoica P. I.

Gehalt 0,05 Prozent Morphin.

Unisöl	1 Teil
Rampfer	2 Teile
Benzoefäure	4 Teile
Einfache Opiumtinktur	10 Teile
Verdünnter Weingeist	183 Teile.

Der Kampfer und die Benzoefäure werden in dem verbünnten Weingeist gelöst und das Anisöl und die einfache Opiumtinktur hinzugemischt.

Benzoesäurehaltige Opiumtinktur ist gelbbraun, riecht würzig und schmeckt würzig süß und rötet Lackmuspapier.

Allkoholzahl nicht unter 7,4.

Vorsichtig aufzubewahren.

Tinctura Opii crocata Safranhaltige Opiumtinktur Tinctura Opii crocata P. I.

Gehalt 0,98 bis 1,02 Prozent Morphin $(C_{17}H_{19}O_3N, Mol.$ Sew. 285,2).

Zu bereiten aus

Mittelfein gepulvertem Opium	15	Teilen
Safran	5	Teilen
Grob gepulverten Gewürznelken	1	Teil
Grob gepulvertem Ceylonzimt	1	Teil
Verdünntem Weingeift	70	Teilen
Waffer	70	Teilen

In der so zubereiteten Tinktur wird der Gehalt an Morsphin ermittelt.

Bu diesem Swecke dampst man 25 g der Tinktur in einem gewogenen Schälchen auf dem Wasserbad auf 7,5 g ein, verstünnt alsdann mit Wasser dis zum Gewichte von 19 g und fügt unter Umschwenken 1 ccm einer Mischung von 17g Umsmoniaksüssigkeit und 83 g Wasser hinzu. Das Gemisch siltriert man sofort durch ein trockenes Faltensilter von 8 cm Durchnesser in ein Kölbchen und setzt zu 16 g des Filtrats (= 20 g Tinktur) unter Umschwenken 5 ccm Essigäther und 2,5 ccm der Mischung von 17 g Ummoniaksüssigkeit und 83 g Wasser hinzu, verschließt das Kölbchen, schüttelt den Inhalt 10 Minuten lang, fügt hierauf noch 10 ccm Essigäther hinzu und läßt unter zeitweiligem, leichtem Umschwenken eine Viertelstunde lang stehen. Alsdann bringt man zuerst die Essigätherschicht mögslichst vollständig auf ein glattes Filter von 7 cm Durchmesser,

gibt zu der im Kölbehen zurückgebliebenen wäfferigen Alüffigkeit nochmals 5 ccm Essigäther, bewegt die Mischung einige Augenblicke lang und bringt zunächst wieder die Essigätherschicht auf das Kilter. Nach dem Ablaufen der ätherischen Klüffiakeit läßt man das Kilter lufttrocken werden, gießt die wässerige Löfung, ohne auf die an den Wänden des Kölbehens haftenden Rriftalle Rücksicht zu nehmen, auf das Filter und spült dieses sowie das Kölbehen dreimal mit je 2,5 ccm mit Ather gefättigtem Wasser nach. Nachdem das Kölbehen gut ausgelaufen und das Filter vollständig abgetropft ist, trocknet man beide bei 100°, löst dann die Morphinkristalle in 10 ccm 1/10 Normal-Salzfäure, gießt die Löfung in ein Kölbehen, wäscht Filter, Kölbehen und Stopfen sorgfältig mit Wasser nach und verdünnt die Lösung schließlich auf etwa 50 ccm. Nach Zusat von 2 Tropfen Methylrotlösung titriert man mit 1/102 Normal-Ralilauge bis zum Karbumschlage. Aus der Aluzahl der verbrauchten com 1/10=Normal-Salzfäure ergibt sich burch Multiplifation mit 0,1426 der Morphingehalt in 100 g der Tinktur.

Safranhaltige Opiumtinktur, die einen höheren Gehalt an Morphin aufweist, ist durch eine Mischung von gleichen Teilen Wasser und verdünntem Weingeist auf den vorgeschriebenen Gehalt einzustellen.

Safranhaltige Opiumtinktur ist dunkelgelbrot, in der Verdünnung rein gelb, riecht nach Safran und schmeckt bitter. Alkoholzahl nicht unter 3,5.

Gehaltsbestimmung. Die Gehaltsbestimmung der eingestellten safranhaltigen Opiumtinktur erfolgt in der gleichen Weise, wie vorstehend beschrieben ist. Es dürfen nicht mehr als 3,13 und nicht weniger als 2,85 ccm ¹/10. Normal-Ralilauge

verbraucht werden, so daß mindestens 6.87 und höchstens $7.15 \text{ ccm}^{1}/_{10}$ -Normal-Salzsäure zur Sättigung des vorhandenen Morphins erforderlich sind, was einem Gehalte von 0.98 bis 1.02 Prozent Morphin entspricht ($1 \text{ ccm}^{-1}/_{10}$ -Normal-Salzsäure = 0.02852 g Morphin, Methylrot als Indicator).

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 1,5 g. Größte Tagesgabe 5,0 g.

Tinctura Opii simplex — Einfache Opiumtinktur Tinctura Opii P. 1.

Gehalt 0,98 bis 1,02 Prozent Morphin (C_{17} H_{19} O_3 N, Mol.-Gew. 285,2).

Zu bereiten aus

Mittelfein gepulvertem Opium	15 Teilen
Verdünntem Weingeist	70 Teilen
Baffer	70 Teilen.

In der so zubereiteten Tinktur wird der Gehalt an Morphin ermittelt.

Ju diesem Zwecke dampst man 25 g der Tinktur in einem gewogenen Schälchen auf dem Wasserbad auf 7,5 g ein, verbünnt mit Wasser dis zum Gewichte von 19 g und fügt unter Umschwenken 1 com einer Mischung von 17 g Ammoniakslüssigeit und 83 g Wasser hinzu. Das Gemisch filtriert man sosort durch ein trockenes Faltenfilter von 8 cm Durchmesser in ein Köldchen und seht zu 16 g des Filtrats (= 20 g Tinktur) unter Umschwenken 5 com Essigäther und 2,5 com der Mischung von 17 g Ammoniakslüssigkeit und 83 g Wasser hinzu, verschließt das Köldchen, schüttelt den Inhalt 10 Minuten lang, fügt

hierauf noch 10 cem Essigäther hinzu und läßt unter zeitweiligem, leichtem Umschwenken eine Biertelstunde lang steben Alsbann bringt man zuerst die Essigätherschicht möglichst vollständig auf ein glattes Filter von 7 cm Durchmesser, aibt zu der im Rölbehen zurückgebliebenen wäfferigen Flüffigkeit nochmals 5 ccm Essigäther, bewegt die Mischung einige Augenblicke lang und bringt zunächst wieder die Essigätherschicht auf das Filter. Nach dem Ablaufen der ätherischen Klüssigkeit läßt man das Kilter lufttrocken werden, gickt die wässerige Lösung, ohne auf die an den Wänden des Kölbchens haftenden Kristalle Rücksicht zu nehmen, auf das Filter und spült dieses sowie das Kölbchen dreimal mit je 2,5 ccm mit Ather gesättigtem Wasser nach. Nachdem das Kölbchen gut ausgelaufen und das Filter vollständig abgetropft ist, trocknet man beide bei 100°, löst dann die Morphinkristalle in 10 ccm 1/10-Normal Salzfäure, gießt die Lösung in ein Kölbchen, mascht Filter, Kölbehen und Stopfen sorgfältig mit Wasser nach und verdünnt die Lösung schließlich auf etwa 50 ccm. Nach Zusatz von 2 Tropfen Methylrotlösung titriert man mit 1/10-Normal-Kalilauge bis zum Farbumschlage. Aus ber Anzahl der verbrauchten com 1/102 Mormal-Salzfäure ergibt sich durch Multiplikation mit 0,1426 der Morphingehalt in 100 g ber Tinktur.

Einfache Opiumtinktur, die einen höheren Gehalt an Morphin aufweist, ist durch eine Mischung von gleichen Teilen Wasser und verdünntem Weingeist auf den vorgeschriebenen Gehalt einzustellen.

Einfache Opiumtinktur ist rötlichbraun, riecht nach Opium und schmeckt bitter.

Alkoholzahl nicht unter 3,5.

Gehaltsbestimmung. Die Gehaltsbestimmung der einsgestellten einsachen Opiumtinktur erfolgt in der gleichen Weise, wie vorstehend beschrieben ist. Es dürsen nicht mehr als 3,13 und nicht weniger als 2,85 ccm \(^1/_{10}\). Normal-Ralilauge verbraucht werden, so daß mindestens 6,87 und höchstens 7,15 ccm \(^1/_{10}\). Normal-Salzsäure zur Sättigung des vorhandenen Morphins erforderlich sind, was einem Gehalte von 0,98 bis 1,02 Prozent Morphin entspricht (1 ccm \(^1/_{10}\). Normal-Salzsäure = 0,02852 g Morphin, Methylrot als Indikator).

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 1,5 g.

Größte Tagesgabe 5,0 g.

Tinctura Pimpinellae — Bibernelltinftur

Au bereiten aus

Grob gepulverter Bibernellwurzel 1 Teil

Verdünntem Weingeift..... 5 Teilen.

Bibernelltinktur ist gelbbraun, riecht nach Bibernellwurzel und schmeckt krabend.

Allsoholzahl nicht unter 7,3.

Tinctura Ratanhiae — Natanhiatinktur

Zu bereiten aus

Grob gepulverter Ratanhiawurzel 1 Teil

Verdünntem Weingeift.... 5 Teilen.

Ratanhiatinktur ist dunkelrot und sehmeekt zusammenziehend. Alkoholzahl nicht unter 7,4. Sur Bestimmung der Alkoholzahl wird eine Mischung von 10 g Ratanhiatinktur, 5 ccm Wasser und 5 g Bleiazetatslösung nach der in den »Allgemeinen Bestimmungen« besschriebenen Weise der Destillation unterworfen.

Tinctura Rhei aquosa — Wäfferige Rhabarbertinktur

In Scheiben zerschnittener Rhabarber.	10	Teile
Boraz	1	Teil
Raliumtarbonat	1	Teil
Wasser	90	Teile
Zimtwasser		
Meinaeist		

Der Rhabarber, der Boray und das Kaliumkarbonat werden mit dem zum Sieden erhisten Wasser übergossen und in einem verschlossenen Gefäß eine Viertelstunde lang stehengelassen. Alsdann wird der Weingeist hinzugemischt, das Gemisch nach 1 Stunde durch ein wollenes Tuch geseiht und der Rückstand gelinde ausgedrückt, so daß 85 Teile Flüssigkeit erhalten werden. Diesen wird das Zimtwasser zugemischt.

Wässerige Rhabarbertinktur ist dunkelrotbraun und mit

Wasser ohne Trübung mischbar.

Tinctura Rhei vinosa — Weinige Rhabarbertinktur

In Scheiben zerschnittener Rhabarber	8 Teile
Fein zerschnittene Pomeranzenschalen.	2 Teile
Zerquetschte Malabar-Kardamomen	1 Teil
Kereswein	00 Teile
Zucker nac	h Bedarf.
Dimension of the second	•

46

Der Rhabarber wird mit den Pomeranzenschalen, den Malabar-Rardamomen und dem Xereswein in einer gut verschlossenen Flasche an einem vor unmittelbarem Sonnenlichte geschützten Orte bei Simmertemperatur unter wiederholtem Umschütteln 1 Woche lang stehengelassen. Die durchgeseihte und durch Pressen von dem Rückstand getrennte Flüssigkeit wird nach dem Absehen filtriert. In dem klaren Filtrate wird der siebente Teil seines Gewichts Zucker aufgelöst.

Weinige Rhabarbertinktur ist gelbbraun, riecht würzig und schmeckt würzig süß. Mit Wasser gemischt, darf sie sich kaum trüben; durch Zusat von Natronlauge wird sie rotbraun gefärbt.

Tinctura Scillao — Meerzwiebeltinktur

Qu bereiten aus

Mittelfein zerschnittener Meerzwiebel .. 1 Teil Verdünntem Weingeist 5 Teilen.

Meerzwiebeltinktur ist gelb und schmeckt widerlich bitter. Alkoholzahl nicht unter 6,8.

Sur Bestimmung der Alkoholzahl wird die in den »Allgemeinen Bestimmungen« vorgeschriebene Mischung nach Zusat von 0,5 g Gerbsäure der Destillation unterworfen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Tinctura Strophanthi — Strophanthustinktur

Gehalt 0,39 bis 0,41 Prozent wasserfreies g-Strophanthin. Grob gepulverter Strophanthussamen 1 Leil Verdünnter Weingeist 10 Leile.

Der grob gepulverte Strophanthussamen wird zunächst durch Petroleumbenzin im Perfolator entsettet und darauf getrocknet. Alsdann wird mit dem verdünnten Weingeist die Tinktur bereitet.

In der so zubereiteten Tinktur wird der Gehalt an wassersfreiem g-Strophanthin ermittelt.

Zu diesem Zwecke dampft man 50 g ber Tinktur in einem gewogenen Kölbehen von etwa 100 ccm Inhalt im siebenden Wasserbad auf 5 g ein, fügt zu dem Rückstand 10 g heißes Wasser hinzu, versetzt die heiße Flüssigkeit mit 15 Tropfen Bleiefsig und erwärmt noch einige Minuten lang. Dieheiße Lösung filtriert man durch ein glattes Filter von 6 cm Durchmeffer in ein Rölbehen von 50 ccm Inhalt und wäscht Rölbehen und Filter viermal mit je 5 g heißem Wasser nach. In das warme Filtrat leitet man Schwefelwasserstoff bis zur Sättigung ein, erwärmt 2 Stunden lang auf dem Wasserbade, filtriert durch ein glattes Filter von 6 cm Durchmesser in eine Porzellanschale von 100 ccm Inhalt und wäscht Kölbehen und Kilter zweimal mit je 5 g heißem Waffer nach. Die filtrierte Lösung dampft man auf dem Wafferbade bis auf etwa 5 g ein, führt sie in ein gewogenes zylindrisches Gläschen von etwa 4 cm Durchmesser und 2 cm Höhe über, spült die Porzellanschale dreimal mit je 1 g heißem Wasser nach und dampft auf dem Wasserbade bis auf etwa 2,0 bis 2,5 g ein. Nun läßt man zur Kristallisation etwa 24 Stunden lang stehen, bis das Gewicht auf ungefähr 1 g zurückgegangen ist, gießt die Mutterlauge vorsichtig ab, schwenkt dreimal mit je 0,5 ccm Wasser gelinde um und gießt die Waschslüssigkeit vorsichtig ab, so daß kein Verlust an Strophanthinkristallen entsteht. Der nach 2stündigem Trocknen bei 105° bis 110° hinterbleibende Rückstand wird gewogen. Durch Multiplikation des gefundenen Gewichts mit 2 ergibt sich der Prozentgehalt der Tinktur.

Strophanthustinktur, die einen höheren Gehalt an wasserfreiem getrophanthin ausweist, ist durch verdünnten Weingeist auf den vorgeschriebenen Gehalt einzustellen.

Strophanthustinktur ift klar, gelbbrännlich und schmeckt sehr bitter.

Allkoholzahl nicht unter 7,5.

Gehaltsbestimmung. Die Gehaltsbestimmung der einsgestellten Strophanthustinktur erfolgt in der gleichen Weise, wie vorstehend beschrieben ist. Hierbei müssen 0,195 bis 0,205 g Rückstand erhalten werden, was einem Gehalte von 0,39 bis 0,41 Prozent wassersteiln gestrophanthin entspricht.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,5 g. Größte Eagesgabe 1,5 g.

Tinctura Strychni — Brechnußtinktur Tinctura Strychni P. I.

Gehalt 0,246 bis 0,255 Prozent Alkaloide, berechnet auf Strychnin $(C_{21}\,H_{22}\,O_2\,N_2)$ und Bruzin $(C_{23}\,H_{26}\,O_4\,N_2)$; der Berechnung wird das Mol. Gew. 364,2 zugrunde gelegt.

Zu bereiten aus

Grob gepulverter Brechnuß...... 1 Teil Verdünntem Weingeist......... 10 Teilen.

In der so bereiteten Tinktur wird der Gehalt an Alkaloiden ermittelt.

Zu diesem Zwecke dampft man 20 g der Tinktur nach Zusatz von 1 g verdünnter Schwefelsäure in einem gewogenen Kölbehen von etwa 100 com Inhalt im siedenden Wasserbad

auf 5 g ein, fügt zu dem Rückstand nach dem Erfalten 8 g Chloroform sowie nach kräftigem Umschütteln 0,5 g Natronlauae und 3 g Natriumfarbonatlösung hinzu und schüttelt 5 Minuten lang kräftig durch. Alsdann gibt man 17 g Ather hinzu und schüttelt nochmals 5 Minuten lang. Nach Zusat von 1 g Traganthpulver schüttelt man hierauf noch so lange, bis sich die Ather-Chloroformschicht vollständig geklärt hat, gießt 20 g ber klaren Lösung (= 16 g Tinktur) durch ein Wattebäuschehen in ein Rölbehen und bestilliert bis auf einige Rubikzentimeter ab. Nun gibt man 5 cem 1/102 Normal-Salzsäure und 5 cem Waffer in das Kölbehen, erwärmt auf dem Wafferbade bis zum Verschwinden des Ather-Chloroformgeruchs, fügt nach dem Erkalten 2 Tropfen Methylrotlösung hinzu und titriert mit 1/10-Normal-Kalilange bis zum Farbumschlage. Aus der Anzahl der verbrauchten com 1/102 Normal-Salzfäure ergibt sich durch Multiplikation mit 3,642 und Division burch 16 der Alkaloidgehalt in 100 g der Tinktur.

Brechnußtinktur, die einen höheren Gehalt an Alkaloiden aufweist, ist durch verdünnten Weingeist auf den vorgeschriebenen Gehalt einzustellen.

Brechnußtinktur ift gelb und schmeckt sehr bitter.

Allkoholzahl nicht unter 7,5.

Gehaltsbestimmung. Die Gehaltsbestimmung der eingestellten Brechnußtinktur erfolgt in der gleichen Weise, wie vorstehend beschrieben ist. Es dürfen nicht mehr als 3,92 und nicht weniger als 3,88 ccm $^1/_{10^2}$ Normal-Ralilange verbraucht werden, so daß mindestens 1,08 und höchstens 1,12 ccm $^1/_{10^2}$ Normal-Salzsäure zur Sättigung der vorhandenen Alkaloide erforderlich sind, was einem Gehalte von 0,246 Prozent bis 0,255 Prozent Alkaloiden entspricht $(1 \text{ ccm}^1/_{10^2})$ Normal-Salzsäure = 0,03642 g

Alkaloide, berechnet auf Strychnin und Bruzin, Methylrot als Indikator).

Verseht man 2 com der titrierten Flüssigkeit mit 0,5 com verdünntem Bromwasser (1+4), so färbt sie sich vorübergehend rot; nach weiterem Zusat von 0,5 com verdünntem Bromwasser (1+4) entsteht eine milchiggelbe Trübung. Unterschichtet man dieses Gemisch mit dem gleichen Raumteil Schweselsäure, so entsteht an der Berührungssläche eine rötlichviolette Färbung, die sich beim Stehen der ganzen Lösung mitteilt.

Vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 1,0 g. Größte Tagesgabe 2,0 g.

Tinctura Tormentillae — Tormentilltinktur

Ru bereiten aus

Grob gepulverter Tormentillwurzel ... 1 Teil Verdünntem Weingeift 5 Teilen

Tormentilltinktur ist rotbraun und schmeckt zusammen-

Alfoholzahl nicht unter 7,7.

Zur Bestimmung der Alkoholzahl werden 25 g Tormentilltinktur mit 15 ccm Wasser und 10 g Bleiazetatlösung vermischt und durch ein trockenes, glattes Filter filtriert. 20 g des Filtrats (= 10 g Tormentilltinktur) werden nach der in den »Allgemeinen Bestimmungen« beschriebenen Weise der Destillation unterworfen.

Tinctura Valerianae — Baldriantinftur

Zu bereiten auß

Grob gepulvertem Baldrian..... 1 Teil

Verdünntem Weingeist...... 5 Teilen.

Baldriantinktur ist braun und riecht und schmeckt nach

Baldrian.

Allfoholzahl nicht unter 7,5.

Tinctura Valerianae aetherea Atherische Baldriantinktur

Atherische Baldriantinktur ist gelb und wird nach längerem Aufbewahren dunkler. Sie riecht und schmeckt ätherisch und nach Baldrian.

5 ccm ätherische Baldriantinktur müssen beim Schütteln mit 5 ccm Kaliumazetatlösung 2 bis 2,5 ccm ätherische Flüssigkeit absonbern.

Tinctura Veratri — Nieswurztinktur

Zu bereiten aus

Grob gepulverter weißer Nieswurz 1 Teil

Verdünntem Weingeist 10 Teilen.

Nicswurztinktur ist dunkelrötlichbraun und schmeckt bitter und krazend.

Alkoholzahl nicht unter 7,7.

Vorsichtig aufzubewahren.

Tinctura Zingiberis — Ingwertinktur

Bu bereiten aus

Grob gepulvertem Ingwer 1 Teil

Verdünntem Weingeist..... 5 Teilen.

Ingwertinktur ist gelbbraun, riecht nach Ingwer und schmeckt brennend.

Alkoholzahl nicht unter 7,7.

Tragacantha — Traganth

Der aus den Stammorganen zahlreicher kleinasiatischer Astragalus-Arten ausgetretene, an der Luft erhärtete Schleim.

Traganth besteht aus blattartigen, bandartigen oder sichelsförmigen, slachen, weißen oder gelblichweißen, durchscheinenden, nur etwa 1 bis 3 mm dicken und mindestens 0,5 cm breiten, oft gestreiften Stücken. Er ist von hornartiger Beschaffenheit, schwer zu pulvern und kurz brechend. Mit 50 Teilen Wasser übergossen, quillt Traganth allmählich zu einer etwas trüben, gallertartigen Masse auf, die mit Natronlauge beim Erwärmen auf dem Wasserbade gelb wird.

Traganth ist geruchlos und schmedt fade und schleimig.

Läßt man zu dünnen, in Glyzerin liegenden Querschnitten von Traganth Wasser sließen, so erkennt man unter dem Mikrostope zahlreiche, geschichtete Schleimzellhäute und, von diesen umschlossen, Gruppen von meist rundlichen, zum Teil zusammengesetzten Stärkekörnern, deren Durchmesser meistens 6 bis 10 μ , ausnahmsweise bis 20 μ beträgt.

Traganthpulver ist weiß und gekennzeichnet durch Bruch-stücke der Schleimzellhäute und einzelne oder zu Gruppen vereinigte, nur außnahmsweise bis $20~\mu$ große Stärkekörner.

Wird 1 g Traganthpulver in einer Reibschale mit 2 ccm Weingeift angerieben und dann nacheinander zweimal mit je 10 ccm Wasser gut verrührt, so muß eine gallertartige Masse entstehen, die nach einer Viertelstunde beim Neigen der Reibschale keine fließende Vewegung mehr erkennen läßt. Nach Jusat von weiteren 30 ccm Wasser muß die Masse eben gießbar werden. Wird diese Masse mit 2 g weingeistiger Venzibinsbung (1 + 49) vermischt, so darf nach 6 bis 12 Stunden eine bläulichgraue Verfärbung nicht eintreten (arabisches Gummi).

In einem mit einer Mischung von gleichen Teilen Weingeist und Jodlösung hergestellten Präparate dürsen andere als die rundlichen Stärkeförner von 6 bis $10~\mu$, ausnahmsweise bis $20~\mu$ Durchmesser (fremde Stärke) sowie gelbbraune, rotbraune oder violettbraune Schollen oder Körner (Dertrin) nicht vorhanden sein.

1 g Traganth barf nach dem Verbrennen höchstens $0,035~\mathrm{g}$ Rückstand hinterlassen.

Zur Herstellung des Pulvers wird Traganth bei einer 50° nicht übersteigenden Temperatur getrocknet.

Traumaticinum — Guttaperchalösung

Klein geschnittene Guttapercha.			1	Teil
Chloroform			9	Teile.

Die Guttapercha und das Chloroform werden in einer verschlossenen Flasche wiederholt geschüttelt, bis die Guttapercha gelöst ist. Nach dem Abseten wird die Lösung abgegossen.

Guttaperchalösung ist gelblich bis bräunlich und hinterläßt beim Verdunsten des Chlorosorms eine elastische Haut.

Triturationes — Verreibungen

. Verreibungen sind feinste Pulver, die durch anhaltendes Reiben eines Arzneimittels mit Milchzucker hergestellt werden. In der Verreibung dürfen auch mit Hilfe der Lupe einzelne Teilchen des verriebenen Arzneimittels nicht mehr wahrnehmbar sein.

Tropacocainum hydrochloricum Tropatotainhydrochlorid

(C₁₅H₁₉O₂N) HCl Mol. Gew. 281,6

Farblose Kristalle ober weißes, kristallinisches Pulver von bitterem Geschmacke. Tropakokainhydrochlorid ruft auf der Zunge eine vorübergehende Unempfindlichkeit hervor. Es ist in Wasser sehr leicht löslich; die Lösung verändert Lackmuspapier nicht.

In je 1 com der wässerigen Lösung (1+99) ruft Jodlösung einen braunen, Kaliumdichromatlösung nach dem Ansäuern mit Salzsäure einen hellorangegelden und Silbernitratlösung nach dem Ansäuern mit Salpetersäure einen weißen Niederschlag hervor. Wird die Lösung von 0,1 g Tropasosainhydrochlorid in 2 com Wasser mit 3 com Natriumsardonatslösung verset, so entsteht eine milchige Trüdung, die beim Schütteln mit 10 com Ather verschwindet. Wird der Ather von der wässerigen Flüssigkeit getrennt und auf dem Wasserbade verdampst, so hinterbleibt ein farbloses Öl, das beim Stehen über Schweselsäure nach einiger Zeit fristallinisch erstarrt. Diese Kristalle schwelzen bei 49° bis 50°; ihre Lösung in Weingeist bläut mit Wasser angeseuchtetes Lack-mußpapier.

0,01 g Tropakokainhydrochlorid muß sich in 1 ccm Schwefels fäure unter Entwickelung von Chlorwasserstoff ohne Färbung lösen (fremde Alkaloide). Wird 1 ccm der wässerigen Lösung (1 + 99) mit 1 Tropsen verdünnter Schwefelsäure und 1 Tropsen Kaliumpermanganatlösung versetz, so muß die Lösung violett gefärbt werden. Die violette Färbung darf bei staubsicherem Abschluß der Lösung im Laufe einer halben Stunde kaum eine Abnahme zeigen (fremde Kokadasen). Fügt man dann 1 ccm Kaliumpermanganatlösung hinzu, so muß nach 1 bis 2 Stunden Ausscheidung von violetten, nadelsförmigen Kristallen erfolgen.

0,2 g Tropakokainhydrochlorid dürfen nach dem Versbrennen keinen wägbaren Kückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Tubera Jalapae — Jalapenwurzel

Gehalt mindestens 10 Prozent Harz.

Die knollig verdickten, bei starker Wärme getrockneten Nebenwurzeln von Exogonium purga (Wenderoth) Bentham.

Jalapenwurzel ist sehr hart und schwer, von mehr ober weniger kugeliger, birnförmiger, eiförmiger oder länglichspindelförmiger Gestalt, oft bis über hühnereigroß, zuweilen eingeschnitten, selten in Stücke geschnitten, außen dunkelbraun, tief längsfurchig und mehr oder weniger stark nehförmig gerunzelt, durch kurze, hellere, quergestreckte Lentizellen gezeichnet, in den Vertiefungen harzglänzend. Um oberen Ende trägt sie Narben von abgeschnittenen Stengelteilen, am unteren solche von Wurzelzweigen und der schlanken Wurzelz

spize. Auf dem Duerschnitt läßt Jalapenwurzel am Rande eine oder mehrere unregelmäßig konzentrische Zonen, weiter im Junern verschiedenartig gestaltete, durch sekundäre Rambien gebildete, dunkler gesärbte Zonen oder Inseln erkennen. Der Rand ist meist dunkler, horniger, glänzender, die Mitte der Stücke heller, weicher und matter, nur selten sind sie gleichmäßig dunkelbraun. Der Bruch ist glatt, kast muschelig, weder kaserig noch holzig.

Jalapenwurzel riecht schwach und schmeckt sade und krazend. Unter einer starken Korkschicht liegt eine schmale Rinde aus reichlich Ralziumogalatbrusen führendem Parenchym, in dem sich zahlreiche, in Längsreihen angeordnete Milchsaftzellen und zuweilen einzelne Steinzellen finden. Innerhalb des Kambiumringes liegen in dem den größten Teil der Wurzel ausmachenden Holzparenchyme die Gefäße in Gruppen ober radialen Reihen zusammen. Um diese herum verlaufen sekundäre Rambien, die nach innen neben Varenchym Gefäße, nach außen Siebelemente, Parenchym und Milchfaftzellen gebildet haben. In älteren Wurzeln sind die sekundären Rambien häufig in unregelmäßiger Weise miteinander verschmolzen. Alle parenchymatischen Elemente enthalten entweder Ralziumoxalatorusen oder bis 60 \mu große, kugelige konzentrisch oder seltener exzentrisch geschichtete, oft mit strabligem Spalte versehene Stärkeförner sowie Swillingskörner mit gekrümmter Berührungsfläche. In den äußeren Schichten der Wurzel sind die Stärkekörner meist mehr oder weniger vollständig verfleistert.

Jalapenwurzelpulver ift gelblich-graubraun und gekennzeichnet durch die reichlich vorhandene, teils unveränderte, teils verkleisterte Stärke, die sich frei und in Parenchymtrümmern vorsindet, zahlreiche, durch Jodlösung sich tiefgelb färbende, kugelige Milchsafttropfen, Bruchstücke weiter Netzgefäße und Hoftüpfelgefäße, gelbbraune Korksehen, Kalzimmogalatdrusen und vereinzelte Steinzellen.

Jalapenwurzelpulver darf verholzte Fasern in größerer Menge nicht enthalten (Hölzer, Orizabawurzel).

Werden 2,5 g fein gepulverte Jalapenwurzel mit 15 ccm Ather übergossen und 6 Stunden lang unter wiederholtem Umschütteln stehengelassen, wird sodann absiltriert und das Pulver dreimal mit je 5 ccm Ather nachgewaschen, so darf das Gewicht des nach dem Verdunsten des Athers und nach dem Trocknen bei 100° hinterbleibenden Rückstandes höchstens 0,03 g betragen (Orizabawurzel, fremde Harze).

1 g Jalapenwurzel darf nach dem Verbrennen höchstens 0,065 g Rückstand hinterlassen.

Bestimmung des Harzgehalts. 3 g sein gepulverte Jalapenwurzel werden in einem Arzueiglas mit 30 g Weingeist übergossen und nach dem Verschließen des Glases 24 Stunden lang unter häusigem Umschütteln stehengelassen. 20 g des Filtrats (= 2 g Jalapenwurzel) werden in einer gewogenen Porzellanschale von etwa 10 cm Durchmesser auf dem Wasserbade verdampst; der Rückstand wird so lange mit Wasser von etwa 50° gewaschen, dis dieses sich nicht mehr gelblich färbt. Sierzu sind dreis dis viermal je etwa 20 ccm Wasser ersorderlich. Die Waschwässer werden durch ein kleines, glattes Filter gegossen, um etwa mitgerissene Harzteilchen zurückzuhalten. Diese werden nach dem Auswaschen mit Wasser in heißem Weingeist gelöst, die Lösung wird in die Porzellanschale

zurückgegeben. Nach dem Verdampfen des Weingeistes auf dem Wasserbad und etwa 2stündigem Trocknen bei 100° muß das Gewicht des Harzes mindestens 0,2 g betragen, was einem Mindestgehalte von 10 Prozent Harz entspricht.

Vorsichtig aufzubewahren.

Tubera Salep — Salep

Die zur Blütezeit gesammelten, in siedendem Wasser gebrühten, getrockneten Tochterknollen verschiedener Arten der Orchidaceae aus der Gruppe der Ophrydinae.

Die Knollen sind fast kugelig oder eiförmig bis länglich, hart und schwer, 2 bis 4 cm lang und 0,5 bis 3 cm dick, glatt oder rauh, grandräunlich oder gelblich, schwach durchscheinend. An der Spitze tragen sie ein verschrumpstes Endstnöspichen oder die von dessen Entsernung herrührende Narde. Die Bruchsläche ist von derselben Farbe wie die Obersläche, sast hornartig.

Salep ist geruchlos und schmeckt fade und schleimig.

Das gesamte, von verhältnismäßig wenigen, dünnen Gefäßbündeln durchzogene Grundgewebe der Knolle besteht aus dünnwandigem Parenchyme. Die meisten Zellen enthalten Stärke in allen Graden der Verkleisterung, meist als Kleisterklumpen; zwischen ihnen liegen zahlreiche, größere Zellen, die Schleim und darin kleine Raphidenbündel führen.

Saleppulver ist weißlich oder gelblichweiß und bei der Unterfuchung in Weingeist gekennzeichnet durch die Schleimzellen, die in der sehr gleichmäßigen Masse als weißliche Schollen hervortreten; läßt man langsam Wasser zusließen, so vergrößern sich die Schleimschollen und verwandeln sich in runde, blasenartige Ballen, in denen sich Kalziumogalatraphiden sinden; setzt man nun Jodlösung hinzu, so färben sich die Schleimballen dunkelgelb bis braunrot, während fast die ganze übrige Masse, in der spärlich Gefäßbruchstücke vorkommen, eine blaue Farbe annimmt.

Saleppulver gibt beim Rochen mit 50 Leilen Wasser einen nur leicht gefärbten, geschmacklosen, nach dem Erkalten ziemlich steisen Schleim, der sich mit Jodlösung blau färbt.

Saleppulver darf unverkleisterte Stärke nicht enthalten

(fremde Stärkearten).

1 g Salep darf nach dem Verbrennen höchstens 0,03 g Rückstand hinterlassen.

Tuberkuline

Nach den Angaben von R. Koch aus Tuberkelbazillen-Kulturen auf flüssigen Rährböden durch Eindampfen auf ein Zehntel und darauffolgendes Filtrieren gewonnene Flüssigkeiten.

Tuberkuline dürfen nur in staatlich anerkannten und unter staatlicher Aufsicht stehenden Herstellungsstätten hergestellt werden.

Tuberkuline, die einer staatlichen Prüfung unterliegen, dürfen nur in den Handel gebracht werden, nachdem sie in einer staatlichen Prüfungsstelle nach den für die einzelnen Tuberkuline angegebenen besonderen Versahren auf Unschädlichkeit, auf Reimfreiheit, auf den etwaigen Gehalt an Konservierungsmitteln sowie auf ihren Gehalt an wirksamen Stoffen staatlich geprüft sind.

Die einer staatlichen Prüfung unterliegenden Tuberkuline werden in Aläschehen, die mit Gummistopfen oder Gummis fappen oder mit Korkstopfen verschlossen sind, oder in zugeschmolzenen Ampullen in den Handel gebracht. Die Gefäße müssen mit Plombenverschluß oder Akstempel verschen sein. Der die staatliche Prüfung konnzeichnende Verschluß der Kläschchen besteht aus einem über dem Stopfen oder der Rappe angebrachten Deckpapiere, das mit einem Plombenverschlusse festgehalten wird. Die Plombe, die mit Bindfaden oder Spiraldraht festgehalten wird, muß das Hoheitszeichen des Staates zeigen, in dem die Herstellungsstätte des Tuberkulins gelegen ist. Außerdem tragen die Kläschehen die Aufschrift »Staatlich geprüft«. Erfolgt die Abfüllung in Ampullen, so wird die staatliche Prüfung entweder durch die Anbringung der Plombe am Ampullenhalse gekennzeichnet, der zu diesem Awecke eine Einschnürung tragen muß, ober durch einen Atstempel, der um das staatliche Hoheitszeichen die Umschrift »Staatliche Kontrolle« zeigt. Die Gefäße und ihre Verpackung tragen eine Aufschrift, die außer der Bezeichnung der Herstellungsstätte, der Angabe über den Juhalt in Rubikzentimeter und der Kontrollnummer noch Vermerke enthält, aus denen die Prüfungsstätte und der Tag der staatlichen Prüfung zu ersehen sind.

Die Tuberkuline sind klare, hellgelbe oder braune Flüssigkeiten von eigenartig aromatischem Geruche, die in Wasser leicht löslich sind; sie dürsen 0,5 Prozent Phenol enthalten.

Feste Tuberkuline sind aus slüssigen Tuberkulinen gewonnene Trockentuberkuline. Sie stellen granweiße Pulver dar, die sich leicht in Wasser lösen. In der Aufschrift auf den Gefäßen ist die Angabe enthalten, in wieviel Raumteilen Wasser 1 Gewichtsteil bes Pulvers zu lösen ist, damit die Lösung dem slüssigen Tuberkulin entspricht.

Berdünnungen von Tuberkulinen, die der staatlichen Prüfung unterliegen, sind in folgender Weise herzustellen: Zu-nächst wird durch Bermischen von 1 Raumteil Tuberkulin mit !) Raumteilen einer 0,5 prozentigen, mit sterilem Wasser angesertigten Phenollösung eine 10 prozentige Tuberkulinslösung hergestellt, die als Stammlösung für weitere Berdünnungen dienen kann. Aus dieser werden die weiteren Berdünnungen in der Weise hergestellt, daß von der Stammlösung 1 Raumteil mit 9 Raumteilen 0,5 prozentiger Phenolssisung und von der so gewonnenen Lösung wieder 1 Raumteil mit 9 Raumteilen 0,5 prozentiger Phenolssisung und von der so gewonnenen Lösung wieder 1 Raumteil mit 9 Raumteilen 0,5 prozentiger Phenolssisung vermischt wird usw.

Die zur Herstellung der Verdünnungen bestimmten Meßzulinder und Pipetten sowie die zur Aufnahme der Verzdünnungen bestimmten Arzueigläser sind unmittelbar vor der Herstellung der Verdünnung im Trockenschranke bei 150° zu sterilissieren. Die Aufnahmegesäße müssen mit dem Geshalte der Verdünnungen an Tuberkulin und dem Tage der Herstellung bezeichnet werden. Der Inhalt angebrochener Originalgesäße von Tuberkulin muß sogleich zu einer Stammslösung verarbeitet werden. Verdünnungen des Tuberkulins dürfen nur in keimfreiem Zustand und in zugeschmolzenen Glaßampullen vorrätig gehalten werden.

Tuberkuline sind kühl aber frostfrei und vor Licht geschützt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

1. Tuberfulin Roch Ult-Tuberfulin

Nach den Angaben von R. Roch aus glyzerinhaltigen Fleischbrühekulturen von Tuberkelbazillen des typus humanus durch Eindampfen auf ein Zehntel und darauffolgendes Filtrieren gewonnene Flüssigkeit.

Tuberkulin Roch enthält neben den wirksamen Stoffen Glyzerin und Bestandteile der Fleischbrühe. Als Ronservierungsmittel darf das Tuberkulin Roch 0,5 Prozent Phenol enthalten.

Tuberkulin Koch darf nur in den Handel gebracht werden, nachdem es durch das Staats-Institut für experimentelle Therapie in Frankfurt a. M. auf Unschädlichkeit, auf Keimfreiheit, auf einen etwaigen Gehalt an Konservierungsmitteln sowie auf seinen Gehalt an wirksamen Stoffen geprüft und zum Verkause zugelassen worden ist.

Tuberkulin Koch stellt eine klare, braune, eigenartig würzig riechende Flüssigkeit bar, die in Wasser leicht löslich ist.

Aus slüssigem Tuberkulin Koch wird auch ein festes Präparat, ein Trockentuberkulin Koch, gewonnen, das ebenfalls der staatlichen Prüfung untersteht. In der Aufschrift auf den Gefäßen ist die Angabe enthalten, in wieviel Raumteilen Wasser 1 Gewichtsteil des Pulvers zu lösen ist, damit die Lösung dem flüssigen Tuberkulin Koch entspricht.

2. Tuberkulin A. F. Albumosefreies Tuberkulin

Eine nach den Angaben von R. Koch gewonnene Flüssigkeit; sie wird aus Kulturen der Tuberkelbazillen, die auf einer besonderen, von Albumosen und Peptonen freien Nährsalz-

lösung gezüchtet sind, durch Eindampfen auf ein Sehntel und barauffolgendes Filtrieren hergestellt.

Als Konservierungsmittel darf das Tuberkulin A. F. 0,5 Prozent Phenol enthalten.

Tuberkulin A.F. darf nur in den Handel gebracht werden, nachdem es durch das Staats-Institut für experimentelle Therapie in Frankfurt a.M. auf Unschädlichkeit, auf Reimstreiheit, auf einen etwaigen Gehalt an Konservierungsmitteln sowie auf seinen Gehalt an wirksamen Stoffen geprüft und zum Verkaufe zugelassen worden ist.

Tuberkulin A. F. stellt eine klare, hellgelbe Flüssigkeit dar von eigenartig aromatischem Geruche, die in Wasser leicht löslich ist.

Aus slüssigem Tuberkulin A.F. wird auch ein festes Präparat, ein Trockentuberkulin A.F., gewonnen, das ebenfalls der staatlichen Prüfung untersteht. In der Ausschrift auf den Gefäßen ist die Angabe enthalten, in wieviel Raumteilen Wasser 1 Gewichtsteil des Pulvers zu lösen ist, damit die Lösung dem flüssigen Tuberkulin A.F. entspricht.

3. Bovo-Tuberkulin Koch Perlsucht-Tuberkulin

Nach den Angaben von R. Koch aus glyzerinhaltigen Fleischbrühekulturen von Tuberkelbazillen des typus bovinus durch Sindampfen auf ein Zehntel und darauffolgendes Filtrieren gewonnene Flüssigfigkeit.

Bovo-Tuberkulin Roch enthält neben den wirksamen Stoffen Glyzerin und Bestandteile der Fleischbrühe. Als Ronser-vierungsmittel darf das Bovo-Tuberkulin Roch 0,5 Prozent Phenol enthalten.

Bovo-Tuberkulin Koch darf nur in den Handel gebracht werden, nachdem es durch das Staats-Institut für experimentelle Therapie in Frankfurt a. M. auf Unschädlichkeit, auf Keimfreiheit, auf den etwaigen Gehalt an Konservierungs-mitteln sowie auf seinen Gehalt an wirksamen Stoffen geprüft und zum Verkause zugelassen worden ist.

Bovo-Tuberkulin Roch stellt eine klare, braune, eigenartig würzig riechende Flüssigkeit dar, die in Wasser leicht löslich ist.

Aus flüssigem Bovo-Tuberkulin Koch wird auch ein festes Präparat, ein Trocken-Bovo-Tuberkulin Koch, gewonnen, das ebenfalls der staatlichen Prüfung untersteht. In der Aufschrift auf den Gefäßen ist die Angabe enthalten, in wieviel Raumteilen Wasser 1 Gewichtsteil des Pulvers zu lösen ist, damit die Lösung dem flüssigen Bovo-Tuberkulin Koch entspricht.

Unguenta — Salben

Salben sind Arzueimittel zum äußeren Gebrauche, deren Grundmasse in der Regel auß Fett, Öl, Wollsett, Vaselin, Veresin, Glyzerin, Wachs, Harz, Pflastern und ähnlichen Stoffen oder auß deren Mischungen besteht. Sie sind bei Vimmertemperatur von meist butterähnlicher Konsistenz und schmelzen, mit Außnahme der Glyzerinsalbe, beim Erwärmen.

Wenn bei der Bereitung einer Salbe Schmelzen erforderlich ist, so werden zunächst die schwerer schmelzbaren Stosse verslüssigt und dann die leichter schmelzbaren hinzugesetzt, wobei jede unnötige Steigerung der Temperatur zu vermeiden ist. Die geschmolzene Masse wird bis zum Erkalten gerührt. Gleichzeitig wird die Beimengung anderer, nicht zu schmelzender Stosse vorgenommen. Wenn nichts anderes vorgeschrieben ist, ist als Salbengrundmasse weiche Salbe zu verwenden. Unlösliche oder schwer lösliche Stoffe werden, wenn nichts anderes vorgeschrieben ist, als seinstes Pulver mit wenig Salbengrundmasse, die nötigenfalls etwas erwärmt wird, angerieben. Nachdem eine völlig gleichmäßige Verteilung erzielt ist, wird der Rest der Salbengrundmasse hinzugemischt.

In Wasser leicht lösliche Salze sowie Extrakte sind in wenig Wasser zu lösen oder damit anzureiben und mit der gesamten Grundmasse zu mischen.

Salben muffen von gleichmäßiger Beschaffenheit und dürfen

nicht ranzig sein.

Für die Ausrüftung der Schiffsapothefen sowie zum Gesbrauch in tropischen Ländern dürsen in den Salben das Schweineschmalz, das Öl und das Vaselin dis zu einem Drittel ihres Gewichts durch gelbes Wachs, weißes Wachs oder Zeresin ersett werden.

Unguentum Acidi borici — Borfalbe

Zu bereiten aus		
Fein gepulverter Borfäure	1	Teil
Weißem Vafelin	9	Teilen.
Vorsalbe ist durchscheinend weiß.		

Unguentum Argenti colloidalis — Silberfalbe

Kolloides Silber	 15 Teile
Wasser	
Benzoeschmalz	 73 Teile
Gelbes Wachs	 7 Teile.

Das folloide Silber wird mit dem Wasser gleichmäßig verrieben und die aus Benzoeschmalz und gelbem Wachs bereitete Salbenmasse hinzugemischt.

Silbersalbe ist schwarz.

Unguentum basilicum — Königsfalbe

Zu bereiten aus		
Exdnußől	9	Teilen
Gelbem Wachs		
Rolophonium	3	Teilen
Hammeltalg	3	Teilen
Terpentin	2	Teilen.
Königsfalbe ift gelbbraun.		

Unguentum Cantharidum pro usu veterinario Spanischsliegensalbe für tierärztlichen Gebrauch

Mittelfein gepulverte spanische Fliegen	2 Teile
Erdnußöl	2 Teile
Benzoeschmalz	2 Teile
Gelbes Wachs	1 Teil
Terpentin	2 Teile
Mittelfein gepulvertes Euphorbium	1 Teil.

Die gepulverten spanischen Fliegen werden mit dem Erdnußöl und dem Benzoeschmalz 2 Stunden lang auf dem Wasserbad in einer bedeckten Schale unter wiederholtem Umrühren erwärmt; alsdann wird das gelbe Wachs und der Terpentin zugesetzt. Dem geschmolzenen und wieder halb erkalteten Gemische setzt man das gepulverte Euphorbium hinzu und rührt bis zum Erkalten.

Spanischfliegenfalbe für tierärztlichen Gebrauch ist grünlichssichwarz.

Unguentum cereum — Wachsfalbe

Zu bereiten aus	
Erdnußöl	7 Teilen
Gelbem Wachs	3 Teilen.
Wachssalbe ist gelb.	

Unguentum Cerussae — Bleiweißsalbe

Zu bereiten aus		
Fein gepulvertem Bleiweiß	3	Teilen
Weißem Vaselin	7	Teilen.
Bleiweißsalbe ist weiß.		

Unguentum Corussae camphoratum Kampferhaltige Bleiweißsalbe

Zu bereiten aus		
Fein gepulvertem Kampfer	1	Teil
Bleiweißsalbe	19	Teilen.

Rampferhaltige Bleiweißsalbe ist weiß und riecht nach Kampfer.

Unquentum contra Scabiem — Krätefalbe

Zu bereiten aus	
Sublimiertem Schwefel	1 Teil
Birkenteer	1 Teil
Schweineschmalz	2 Teilen
Raliseife	2 Teilen.
Kräkefalbe ist braun.	

Unquentum diachylon — Bleipflastersalbe

Bleipfla	fter												٠	2	Teile
Weißes	Val	elin					,							3	Teile

Das Bleipflaster und das weiße Vaselin werden im Wasserbade geschmolzen; das Gemisch wird bis zum Erkalten umgerührt. Nachbem die Salbe 24 Stunden lang an einem fühlen Orte gestanden hat, wird sie nochmals gut burchgerührt.

Bleipflastersalbe ist hellgelb.

Unquentum Glycerini — Glyzerinfalbe

Beizenstärke	10 Teile
Waffer	
Slyzerin	100 Teile
Beingeist	5 Teile
Fein gepulverter Traganth	

Die Weizenstärke wird mit dem Wasser angerührt und hierauf das Glyzerin zugesetzt. Der Traganth wird mit dem Weingeist angerieben und dem Gemische hinzugefügt. Alsdann wird unter Umrühren so lange erhitzt, bis der Weingeistgeruch verschwunden und eine durchscheinende Gallerte entstanden ist.

Unguentum Hydrargyri album Quecksilberpräzipitatsalbe

Queckfilberchlorib
Ummoniakslüssigkeit nach Bedar
Wasser 780 Teile
Wollfett 50 Teile
Weißes Vafelin 125 Teile

Das Durckfilberchlorid wird in 540 Teilen warmem Wasser gelöst und die siltrierte Lösung nach dem Erkalten unter Umrühren mit so viel Ammoniaksüssisseit vermischt, daß diese ein wenig vorwaltet; hierzu sind etwa 40 Teile erforderlich. Der entstandene Niederschlag wird auf einem gewogenen, glatten Filter auß gehärtetem Filtrierpapiere gesammelt und nach dem Ablausen der Flüssisseit allmählich mit 240 Teilen Wasser außgewaschen. Unter Lichtabschluß läßt man sodann völlig abtropsen, neigt den Trichter zur Seite und läßt durch leichtes Klopsen das Filter zusammenfallen. Zwischen Filtrierpapier wird hierauf der Niederschlag so weit abgepreßt, daß sein Gewicht 75 Teile beträgt. Der noch seuchte Niederschlag wird alsdann mit dem Wollsett und dem weißen Vasselin verrieben.

Quecksilberpräzipitatsalbe ist fast weiß.

Unguentum Hydrargyri cinereum — Queckfilberfalbe Unguentum Hydrargyri P. I.

Gehalt 30 Prozent	Queckfilber	(Hg,	Altoni-Gew. 200,6).
Queckfilber			30 Teile
Wollfett			5 Teile
Olivenöl			1 Teil
Schweineschmalz.			40 Teile
Hammeltalg			24 Teile.

Das Queckfilber wird mit dem Gemische von Wollfett und Olivenöl so lange verrieben, bis Queckfilberkügelchen unter der Lupe nicht mehr wahrzunehmen sind. Darauf wird das geschmolzene und wieder nahezu erkaltete Gemisch von Schweineschmalz und Hammeltalg hinzugefügt.

Quecksilbersalbe ist bläulichgrau; Quecksilberkügelehen dürfen in ihr unter der Lupe nicht wahrzunehmen sein.

Gehaltsbestimmung. 2 g Duecksilbersalbe erhist man mit 20 ccm roher Salpetersäure etwa 10 Minuten lang auf dem Wasserbad in einem Kölbehen mit aufgesetztem Trichter. Sobald in dem Gemische keine Duecksilberkügelehen mehr zu erkennen sind, fügt man 25 ccm Wasser, den Trichter damit abspülend, hinzu und erhist von neuem, bis sich die Fettschicht klar abgeschieden hat. Nach dem Erkalten gießt man die Lösung durch ein Wattebäuschehen in ein Meßkölbehen von 100 ccm Inhalt, zerkleinert die Fettscheibe, spült sie und das Kölbehen vier- dis sünsmal mit je etwa 5 ccm Wasser nach, versetzt die vereinigten wässerigen Flüssigkeiten mit so viel Kaliumpermanganatlösung (1+19), daß eine bleibende Kötung eintritt oder sich braune Flocken abscheiden, und entsärbt oder klärt das Gemisch durch Zusat von wenig Ferrosulfat.

Man füllt barauf die Lösung dis zur Marke auf. 25 cem der siltrierten Lösung werden nach Zusatz von 5 cem Ferriammoniumfulfatlösung mit $^1/_{10}$ -Normal-Ammoniumrhodanid-lösung dis zum Farbumschlage titriert. Hierzu müssen 15 cem $^1/_{10}$ -Normal-Ammoniumrhodanidlösung verbraucht werden, was einem Gehalte von 30 Prozent Ouecksilber entspricht (1 cem $^1/_{10}$ -Normal-Ammoniumrhodanidlösung = 0,01003 g Ouecksilber, Ferriammoniumsulfat als Indikator).

Unguentum Hydrargyri flavum Gelbe Quecksilberoxydsalbe

Queckfilberchlorib	19 Teile
Matroulauge	54 Teile
Wasser	
Wollfett	60 Teile
Weißes Vaselin 1	ach Bedarf.

Das Queckfilberchlorid wird in 380 Teilen warmem Wasser gelöst und die filtrierte auf etwa 30° abgekühlte Lösung allmählich unter Umrühren in eine Mischung der Natronlauge mit 270 Teilen Wasser eingegossen. Dieses Gemisch wird unter häusigem Umrühren und vor Licht geschüht etwa 1 Stunde lang stehengelassen. Der entstandene Niederschlag wird auf einem gewogenen, glatten Filter auß gehärtetem Filtrierpapiere gesammelt und nach dem Ablausen der Flüssisseit mit Wasser von etwa 30° außgewaschen, dis das Waschwasser durch Silbernitratlösung höchstens noch opalisierend getrübt wird. Unter Lichtabschluß läßt man sodann völlig abtropsen, neigt den Trichter zur Seite und läßt durch leichtes Klopsen

das Kilter zusammenfallen. Das Kilter bringt man nun auf eine Lage Kiltrierpapier oder Zellstoff, die auf einer Glasplatte ausgebreitet ift, schlägt es vorsichtig auseinander und läßt durch leichtes Klopfen auf die Unterseite der Glasplatte das Wasser möglichst wegsaugen, bis sich der Niederschlaa von dem Kilter löst. Den Niederschlag nimmt man mit einem Spatel möglichst vollständig von dem Kilter ab, verreibt ihn mit dem Wollfett und 20 Teilen weißem Vafelin und stellt die Mischung bedeckt an einen dunklen Ort. Filter wird bei 100° getrocknet, gewogen und so die noch anhängende Menge Quecksilberoxyd festgestellt. Diese Menge wird von den aus den 19 Teilen Queckfilberehlorid zu gewinnenden 15 Teilen Duckfilberoxyd in Abzug gebracht und die Salbe dann durch Zugabe von weißem Vafelin auf das 20fache Gewicht der rechnerisch ermittelten Menge von tatfächlich vorhandenem Queckfilberoxyd gebracht.

Unguentum Hydrargyri rubrum Queckfilberoxydfalbe

Gehalt 10 Prozent Queckfilberoryd (Hg O, Mol. Gew. 216,6). Zu bereiten aus

Duccksilberoryd 1 Teil Weißem Vaselin 9 Teilen.

Quecksilberoxydsalbe ist rot.

Gehaltsbestimmung. 5 g Quecksilberogybsalbe erhitzt man mit 20 ccm Salpetersäure unter häusigem Umschwenken auf dem Wasserbad in einem Kölbehen mit aufgesetztem Trichter, bis die rote Farbe der Salbe völlig verschwunden ist. Alsbann fügt man 25 com Wasser, den Trichter damit abspülend, hinzu und erhitt von neuem, bis sich die Baselinschicht klar abgeschieden hat. Nach dem Erkalten gießt man die Lösung durch ein Wattebäuschehen in ein Meßkölbehen von 100 ccm Inhalt, spült die Laselinschicht und das Kölbchen vier- bis fünfmal mit je etwa 5 ccm Wasser nach, versett die vereinigten wässerigen Flüssigkeiten mit so viel Kaliumpermanganatlöfung (1+19), daß eine bleibende Kötung eintritt ober sich braune Flocken abscheiden, und entfärbt oder das Gemisch durch Zusatz von wenig Kerrosulfat. flärt Man füllt darauf die Lösung bis zur Marke auf. 50 ccm ber filtrierten Lösung werden nach Zusah von 5 ccm Kerriammonium Julfatlöfung mit $^{1}/_{10}$ Normal-Ummonium
rhodanid lösung bis zum Karbumschlage titriert. Hierzu müssen 23,1 ccm 1/10-Normal=Ummoniumrhodanidlöfung verbraucht werden, was einem Gehalte von 10 Prozent Duckfilberornd entspricht (1 ccm ¹/₁₀ Normal - Ammoniumrhodanidlöfung = 0,01083 g Queckfilberoxyd, Ferriammoniumfulfat als Indifator).

Unguentum Kalii jodati — Kaliumjodibjalbe

Zu bereiten aus		
Kaliumjodid	20	Teilen
Natriumthiofulfat	0,25	Teilen
Waffer	15	Teilen
Schweineschmalz		

Kaliumjodidsalbe ist weiß.

Wird Kaliumjodidsalbe mit freiem Jod zusammen verordnet, so ist sie ohne Natriumthiosulfat frisch zu bereiten.

Unguentum leniens — Kühlsalbe Cold Cream

Zu bereiten aus	
Weißem Wachs	7 Teilen
Walrat	8 Teilen
Mandelöl	60 Teilen
Masser	25 Teilen
Rosenől	0,1 Teil.
Rühlfalbe ist nahezu weiß.	

Unguentum molle — Weiche Salbe

Zu bereiten aus	
Gelbem Vasclin	1 Teil
Lanolin	
Weiche Salbe ist gelblich.	

Unguentum Plumbi — Bleifalbe

Zu bereiten aus	
Bleieffig	1 Teil
Weicher Salbe	9 Teilen.
Bleisalbe ist gelblich.	

Unquentum Plumbi tannici — Bleitannatsalbe Gerbfäure 1 Jeil Bleieffia 2 Teile Die Gerbfäure wird mit dem Bleiessig zu einem gleich. mäßigen Breie verrieben und dieser mit dem Schweineschmalz gemischt. Bleitannatsalbe ist gelblich. Bleitannatsalbe ist zur Abgabe frisch zu bereiten. Unquentum Rosmarini compositum Rosmarinfalbe Qu bereiten aus Hammeltalg 8 Teilen 2 Teilen Gelbem Wachs Muskatnußöl..... 2 Teilen Rosmarinöl 1 Teil 1 Teil. Wacholderöl Rosmarinsalbe ist gelblich. Unguentum Tartari stibiati — Brechweinsteinsalbe Ru bereiten aus Fein gepulvertem Brechweinstein 1 Teil

Weißem Baselin..... 4 Teilen.

Brechweinsteinsalbe ist weiß.

al Row

;

Unguentum Zinci — Zinksalbe

Zu bereiten aus	
Rohem Zinkoryd 1	Teil
Benzoeschmalz 9	
Zinksalbe ist weiß.	

Urethanum — Urethan Athhlurethan

H2NCO2C2H5 Mol. Gew. 89,06

Farblose Kristalle von salzigem, kühlendem Geschmacke, die sich in 1 Teil Wasser, 0,6 Teilen Weingeist, 1 Teil Ather und in 1,5 Teilen Chlorosorm lösen.

Schmelzpunkt 48° bis 50°.

Urethan löst sich beim Erwärmen in Schwefelsäure unter Entwickelung von Kohlendioryd. Mit Natronlauge erwärmt, entwickelt es Ammoniak. Werden 5 ccm der wässerigen Lösung (1+9) mit 1 g Natriumkarbonat und einem Kriställchen Jod erwärmt, so scheiden sich beim Erkalten Jodoformskristalle ab.

Die wässerige Lösung (1+9) barf burch Silbernitratlösung nicht verändert werden (Salzsäure); 2 cem der wässerigen Lösung (1+9) dürsen, mit der gleichen Raummenge Schweselsäure gemischt, nach dem Überschichten mit 1 cem Ferrosulfatlösung keine gefärdte Zone zeigen (Salpetersäure). Die Lösung von 1 g Urethan in 1 cem Wasser darf, mit 1 cem Salpetersäure gemischt, keinen Niederschlag geben (Harnstoff).

0,2 g Urethan dürfen nach dem Verbrennen keinen wägsbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Vanillinum — Banillin Methylprotokatechualdehyd

$$\begin{array}{cccc} \mathrm{CHO} & \begin{bmatrix} 1 \\ \end{bmatrix} & \text{Mol.:Gew. } 152,06 \\ \mathrm{OH} & \begin{bmatrix} 4 \end{bmatrix} \end{array}$$

Feine, weiße oder schwach gelblich gefärbte Nadeln von vanilleartigem Geruche. Vanillin löst sich in etwa 100 Teilen Wasser von 20°, leichter in heißem Wasser und sehr leicht in Weingeist, Ather, Chloroform sowie in Kalis oder Natronslauge. Vanillin sublimiert ohne Zersehung.

Schmelzpunkt 81° bis 82°.

Die wässerige Lösung des Vanillins (1+99) rötet Lacknusspapier und wird durch Eisenchloridlösung blau gefärbt; beim Erhitzen der Lösung schlägt diese Färbung in Braun um; beim Erkalten scheidet sich dann ein Niederschlag ab. Versett man die Lösung von 0,1 g Vanillin und 0,2 g Phlorogluzin in 3 eem Weingeist mit 3 eem rauchender Salzsäure, so tritt starke Rotfärbung ein. Die kalt gesättigte wässerige Lösung von Vanillin gibt nach Lusat von Bleiazetatlösung einen weißen Niederschlag, der in heißem Wasser löslich ist.

0,1 g Vanillin muß sich in 2 ccm Schwefelsäure beim schwachen Erwärmen klar und ohne Rückstand mit hellgelber Farbe lösen (fremde organische Stosse). Erwärmt man 0,1 g Vanillin mit 5 ccm Kalilauge, gibt darauf einige Tropsen Chlorosorm hinzu und erwärmt nochmals, so darf sich kein Isonitrilgeruch entwickeln (Azetanilib).

0,2 g Vanillin dürfen nach dem Verbreunen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vaselinum album — Weißes Vafelin

Ein aus den Rückständen der Petroleumdestillation gewonnenes, gebleichtes Mineralfett.

Weißes Vaselin ist eine weiße, höchstens grünlich durchscheinende Masse von gleichmäßiger, weicher Salbenkonsistenz. Es schmilzt beim Erwärmen zu einer klaren, grünlichen, blau fluoreszierenden, geruchlosen Flüssischit. Es ist unlöslich in Wasser, wenig löslich in Weingeist, leicht löslich in Chlorosorm und in Ather.

Schmelzpunkt 35° bis 45°.

Unter dem Mikrostope dürsen bei etwa 200 sacher Vergrößerung nur seine, nadelsörmige, aber keine körnigen oder grob kristallinischen Gebilde zu erkennen sein (Kunstvaselin). Werden 5 g weißes Vaselin mit 20 g siedendem Vasser geschüttelt, so muß die wässerige Flüssigkeit nach Zusaß von 2 Tropsen Phenolphthaleinlösung farblos bleiben (Alkalien), dagegen nach darauf folgendem Zusaß von 0,1 ccm ½10° Normal-Kalilauge gerötet werden (Säuren).

Werben 5 g weißes Vaselin mit einer Mischung von 3 g Natronlauge und 20 ccm Wasser unter Umschwenken zum Sieden erhitzt, so darf die nach dem Erkalten absiltrierte Flüssigkeit beim Übersättigen mit Salzsäure keine Ausscheidung geben (verseisbare Fette, Harze). Werden 3 g weißes Vaselin mit 6 g Schweselsäure in einer mit Schweselsfäure gereinigten Schale zusammengerieben, so darf sich das Gemisch innerhalb einer halben Stunde höchstens bräunen, aber nicht schwärzen (fremde organische Stosse). Werden 10 g weißes Vaselin mit 10 Tropsen Kaliumpermanganatlösung 5 Minuten lang in einer bis zum Schmelzen des Vaselins erwärmten Reihschale gemischt, so darf die Kaliumpermanganatlösung ihre violette Farbe nicht verlieren (fremde organische Stoffe).

Vaselinum flavum — Gelbes Vafelin Vafelin

Ein aus den Rückständen der Petroleumdestillation gewonnenes Mineralfett.

Gelbes Vaselin ist eine gelbe, durchscheinende Masse von gleichmäßiger, weicher Salbenkonsistenz. Es schmilzt beim Erwärmen zu einer klaren, gelben, blau fluoreszierenden, geruchlosen Flüssisteit. Es ist unlöslich in Wasser, wenig lößlich in Weingeist, leicht lößlich in Chlorosorm und in Ätther.

Schmelzpunkt 35° bis 45°.

Unter dem Mikroskope dürsen bei etwa 200 sacher Vergrößerung nur seine, nadelförmige, aber seine körnigen oder grob kristallinischen Gebilde zu ersennen sein (Kunstvaselin). Werden 5 g gelbes Vaselin mit 20 g siedendem Weingeist geschüttelt, so darf der Weingeist nicht gesärbt werden (Teersarbstoffe) und muß nach Jusat von 2 Tropsen Phenolphthaleinlösung farblos bleiben (Alkalien), dagegen nach daraufsolgendem Jusat von 0,1 ccm ½00 Normal-Kalilauge gerötet werden (Säuren).

Werden 5 g gelbes Vaselin mit einer Mischung von 3 g Natronlauge und 20 ccm Wasser unter Umschwenken zum Sieden erhitzt, so darf die nach dem Erkalten absiltrierte Flüssigkeit beim Übersättigen mit Salzsäure keine Ausscheidung geben (verseisbare Fette, Harze). Werben 10 g gelbes Vaselin mit 10 Tropsen Kaliumpermanganatlösung 5 Minuten lang in einer bis zum Schmelzen des Vaselins erwärmten Reibschale gemischt, so darf die Kaliumpermanganatlösung ihre violette Farbe nicht verlieren (fremde organische Stosse).

Veratrinum — Beratrin

Gemisch der beiden isomeren Alkalvide Zevadin und Veratridin ($C_{32}H_{49}O_9N$, Mol.-Gew. 591,4).

Weißes, lockeres Pulver oder weiße, amorphe Maffen. Beim Verstäuben bewirkt Veratrin heftiges Niesen.

Veratrin löst sich selbst in siedendem Wasser nur wenig; es löst sich in 4 Teilen Weingeist, in 2 Teilen Chlorosorm und in 10 Teilen Ather. Diese Lösungen bläuen mit Wasser angeseuchtetes Lackmuspapier. In verdünnter Schweselsäure und in Salzsäure löst es sich nahezu klar.

Beim Kochen von 0,01 g Veratrin mit 1 ccm Salzsäure entsteht eine sehr beständig rote Lösung. Wird 0,01 g Veratrin in 1 ccm Schweselsäure gelöst, so tritt zunächst eine grünlichzgelbe Fluoreszenz, darauf allmählich eine starke Kotsärbung auf. Wird ein Gemisch von 0,01 g Veratrin und 0,05 g Vucker mit 2 bis 3 Tropsen Schweselsäure durchseuchtet, so tritt ansangs eine grüne, nach einiger Zeit eine blaue Färbung auf.

Wird 0,1 g Veratrin mit 5 ccm Wasser gekocht, so darf das Filtrat nur etwas scharf, aber nicht bitter schmecken und Lacknuspapier nur schwach bläuen (fremde Alkaloide, Alkalisarbonat).

0,2 g Veratrin dürfen nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Sehr vorsichtig aufzubewahren. Größte Einzelgabe 0,002 g. Größte Tagesgabe 0,005 g.

Vinum - Wein

Das durch alkoholische Gärung aus dem Safte ber frischen Weintraube hergestellte Getränk. Wein, auch Dessertwein (Sud-, Sufiwein), muß den Bestimmungen des Weingesetzes vom 7. April 1909 und den dazu ergangenen Ausführungsbestimmungen entsprechen.

Die Untersuchung des Weines ist nach der vom Reichsminister des Junern unter dem 9. Dezember 1920 bekanntgegebenen » Unweifung zur chemischen Untersuchung des Weines «

porzunehmen.

3

An Stelle des vorgeschriebenen Xeresweins darf zur Herstellung arzueilicher Zubereitungen auch ein anderer Dessertwein verwendet werden, wenn er in Farbe und Geschmack dem Xereswein ähnlich ist.

Vina medicata — Medizinische Weine

Medizinische Weine sind Arzneizubereitungen, die durch Lösen oder Mischen von Arzneimitteln mit Wein hergestellt Wird Xereswein oder ein anderer Dessertwein verwendet, so ist dieser zuvor, wenn nötig, mit 10 ccm einer durch Erwärmen bereiteten wässerigen Lösung von weißem Leime (1+9) auf je $1\,000$ ccm Wein zu versetzen, die Mischung mehrmals gut durchzuschütteln und nach mehrtägigem Stehen zu siltrieren.

Medizinische Weine sind mit Ausnahme von Kampferwein klar abzugeben.

Vinum camphoratum — Kampferwein

Rampfer	1	Teil
Weingeist	1	Teil
Gummischleim	3	Teile
Beißwein	45	Teile.

Der Kampfer wird in dem Weingeist gelöst, die Lösung mit dem Gummischleim angerieben und das Gemisch unter allmählichem Zusatz des Weißweins emulgiert.

Kampferwein ist weißlich, trübe und riecht und schmeckt stark nach Kampfer.

Kampferwein ist vor der Abgabe umzuschütteln.

Vinum Chinae — Chinawein

Chinafluideztratt	5 Teile
Xereswein	80 Teile
Pomeranzentinktur	1 Teil
Sucter	15 Teile
Zitronenfäure	0,1 Teil.

Die Flüssigkeiten werden gemischt; die Mischung wird nach 1 Woche filtriert. In dem Filtrate werden der Zucker und die Zitronensäure unter Schütteln gelöst.

Chinawein ist rotbraun und schmeckt bitter.

Vinum Condurango — Kondurangowein

Kondurangofluidertraft	10 Teile
Xeresivein	80 Teile
Aromatische Tinktur	
Sucter	9 Teile

Die Flüssigkeiten werden gemischt; die Mischung wird nach I Woche filtriert. In dem Filtrate wird der Zucker unter Schütteln gelöst.

Kondurangowein ist braungelb und riecht und schmeckt nach Kondurangorinde.

Vinum Pepsini — Pepfinwein

Pepsin	24 Teile
Glyzerin	20 Teile
Salzfäure	3 Teile
Wasser	~ ~ ~ */
Zuckersirup	92 Teile
Pomeranzentinftur	
Xereswein	839 Teile.

Das Pepfin wird in der Mischung von Glyzerin und Wasser gelöst. Sierauf werden die übrigen Bestandteile hinzugesett; die Mischung wird nach dem Absehen filtriert.

Pepsinwein ist bräunlichgelb.

Wertbestimmung. Von einem Hühnerei, das 10 Minuten lang in kochendem Wasser gelegen hat, wird nach dem sosortigen Abkühlen in kaltem Wasser das Einveiß durch ein zur Bereitung von grobem Pulver bestimmtes Sieb gerieben. 10 g dieses sosort abzuwiegenden zerkleinerten Einveißes werden in 100 eem

Wasser von 50° und 0,5 ccm Salzsäure gleichmäßig zerteilt; dem Gemische werden 5 ccm Pepsinwein hinzugefügt. Läßt man dieses Gemisch, alle Viertelstunden umschwenkend, 3 Stunden lang bei 45° stehen, so muß das Eiweiß bis auf wenige weißgelbliche Häutchen gelöst sein.

Yohimbinum hydrochloricum Yohimbinhydrochlorid

(C₂₁ H₂₆O₃N₂) HCl Mol.-Gew. 390,7

Beißeß, bitter schmeckendeß Aristallpulver. Dohimbinhydrochlorid löst sich in etwa 100 Teilen Basser von 20°, leichter in heißem Basser und in heißem Beingeist; die Lösungen verändern Lackmußpapier nicht oder röten es nur schwach. Dohimbinhydrochlorid dreht den polarisierten Lichtstrahl nach rechts. Für eine 1 prozentige wässerige Lösung des bei 100° getrockneten Pohimbinhydrochlorids ist $[\alpha]_{\rm D}^{20°} = +103°$ bis +104°.

Versetzt man 5 ccm der wässerigen Lösung (1+99) mit einigen Tropfen Natriumkarbonatlösung, so scheidet sich ein weißer, slockiger Niederschlag ab, der nach dem Absiltrieren, Auswaschen mit wenig Wasser und Trocknen im Exsistator bei 230° bis 235° schmilzt.

0,01 g Yohimbinhydrochlorid löst sich in 1 ccm Schwefelssäure unter Entwickelung von Chlorwasserstoff ohne Färbung. Zieht man ein Körnchen Kaliumdichromat durch diese Lösung, so entstehen violette Schlieren, die schnell in Schieferblau übergehen; schließlich ist die Lösung schmuzig grün gefärbt. Werden wenige Milligramm Yohimbinhydrochlorid mit

2 bis 3 Tropfen rauchender Salpeterfäure versetzt, so färbt sich das Salz vorübergehend dunkelgrün und löst sich dann mit gelber Farbe; versetzt man diese Lösung mit 2 ccm weingeistiger Kalilauge, so entsteht neben einer Ausscheidung von Kaliumnitrat eine firschrote Färbung.

0,2 g Yohimbinhydrochlorid dürfen durch Trocknen bei 100° höchstens 0,004 g an Gewicht verlieren und nach dem Verbrennen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen.

Vorsichtig aufzubewahren.

Größte Einzelgabe 0,03 g. Größte Tagesgabe 0,1 g.

Zincum chloratum — Zinkchlorid

ZnCl₂ Mol. Sew. 136,29

Weißes, kristallinisches Pulver ober weiße Stangen. Sinfschlorid zerstießt an der Luft und löst sich in etwa 0,4 Teilen Wassersent sich dabei unter Ausstoßung weißer Dämpfe und hinterläßt einen in der Hige gelben, beim Erkalten weiß werdenden Rückstand.

Die wässerige Lösung rötet Lackmuspapier und gibt sowohl mit Silberniratlösung als auch mit Ammoniakslüssigkeit weiße, in überschüssiger Ammoniakslüssigkeit lösliche Niedersschläge. Die mit frisch ausgekochtem Wasser bereitete Lösung (1+1) ist klar; sie trübt sich aber beim Verdünnen mit Wasser.

Der in 2,5 com der wässerigen Lösung (1 + 1) nach Jusah von 7,5 com Weingeist entstehende, flockige Niederschlag muß

nach Zusatz von höchstens 2 Tropfen Salzsäure verschwinden (Zinkopychlorid). Die mit Salzsäure bis zur Klärung versetzte wässerige Lösung (1+9) darf durch Bariunmitratlösung nicht getrübt werden (Schwefelsäure). Die Mischung von 10 ccm der wässerigen Lösung (1+9) und 10 ccm Ammoniaksküsssieit muß klar und farblos sein (Eisens, Aluminiums, Kupfersalze); sie darf durch Natriumphosphatlösung nicht versändert werden (Kalziums, Magnesiumsalze) und muß mit 1 Tropfen Natriumsulsidiösung eine rein weiße Fällung geben, die auch nach dem Ansäuern mit verdünnter Essigsäure keine andere Färbung zeigen darf (fremde Schwermetallsalze).

Vor Feuchtigkeit geschützt aufzubewahren.

Vorsichtig aufzubewahren.

Zincum oxydatum — Zinkoryd

ZnO Mol.: Gew. 81,37

Sinkfulfat	10 Teile
Natriumfarbonat	11 Teile
Baffer	40 Teile.

Die filtrierte Lösung des Natriumkarbonats in 100 Teilen Wasser wird in einer Porzellanschale zum Sieden erhitzt und allmählich unter weiterem Erhitzen und unter Umrühren mit der filtrierten Lösung des Zinksulfats in 40 Teilen Wasser versetzt. Wird von der über dem ausgeschiedenen Niederschlage besindlichen Flüssigkeit Lackmuspapier nicht mehr gebläut, so fügt man noch etwas Natriumkarbonat hinzu und erhitzt von neuem. Sobald der Niederschlag sich abgesetzt hat,

wäscht man ihn einige Male durch Defantieren mit Wasser aus, bringt ihn dann auf ein leinenes Seihtuch und wäscht ihn noch so lange aus, bis die ablaufende Flüssigkeit durch Variummitratlösung nicht mehr verändert wird. Das so erhaltene basische Zinkfarbonat wird abgepreßt, getrocknet und unter zeitweiligem Umrühren geglüht, dis eine Probe nach dem Erkalten sich in verdünnter Schweselsäure ohne Aussbrausen löst.

Weißes oder gelblichweißes, zartes, amorphes Pulver, das beim Erhitzen gelb und beim Erkalten wieder weiß wird. Sinkopyd ist in Wasser unlöslich, in verdünnter Esigsäure leicht löslich. Die essigsaure Lösung gibt mit wenig Natronlauge einen weißen Niederschlag, der sich im Aberschusse des Källungsmittels wieder löst.

 $2~{
m g}$ Zinkozyd müffen fich nach dem Anschütteln mit $15~{
m ccm}$ Wasser in 15 ccm verdünnter Essigsäure klar und ohne Gasentwickelung (Kohlenfäure) lösen. Die mit Ammoniakslüssigfeit im Überschusse versetzte effigsaure Lösung muß klar und farblos bleiben (Eisen-, Aluminium-, Kupfersalze), mit 1 Tropfen Natriumfulfiblösung (fremde Metallfalze) eine rein weiße Tällung geben und darf durch Ammoniumogalatlösung (Kalziumsalze) nicht verändert werden. 5 ccm der essigsauren Lösung dürfen nach Susat von 10 ccm Ammoniakslüssigkeit und von 10 ccm Natriumphosphatlösung innerhalb 10 Minuten nicht verändert werden (Magnesiumsalze). Wird eine Mischung von 2 cem der effigsauren Lösung (1 + 9) und 2 cem Schwefelsäure nach dem Erkalten mit 1 ccm Ferrofulfatlösung überschichtet, so barf sich zwischen den beiden Flüssigkeiten keine gefärbte Zone bilden (Salpeterfäure). Werden 2 g Zinkornd mit 20 ccm Wasser geschüttelt, so darf das Filtrat durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure) nicht sofort verändert und durch Silbernitratlösung (Salzsäure) höchstens opalisierend getrübt werden. Eine Lösung von 0,5 g Zintoxyd in 5 ccm Natriumhypophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhitzen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Zincum oxydatum crudum — Rohes Zinkoryd

Zn O Mol. Gew. 81,37

Weißes, zartes, amorphes, durch Verbrennen von Zinkbämpfen gewonnenes Pulver, das beim Erhigen gelb und beim Erkalten wieder weiß wird und in Wasser unlöslich ist.

2 g rohes Zinfoxyd müssen sich nach dem Anschütteln mit 15 ccm Wasser in 15 ccm verdünnter Essigsäure fast vollständig und ohne Gasentwickelung (Kohlensäure) lösen. Der in der siltrierten essigsauren Lösung durch Natronlauge entstehende Niederschlag muß sich im Überschusse des Fällungsmittels zu einer klaren, farblosen Flüssigsteit lösen (Magnessiums, Kalziums, Eisensalze). Sine Lösung von 0,2 g rohem Vinfoxyd in 2 ccm verdünnter Essigsäure darf nach dem Absühlen durch 10 Tropsen Kaliumjodidlösung auch beim Reiben der inneren Wandung des Prodierrohrs mit einem Glasstad keine Ausscheidung von gelben Kristallen zeigen (Vleisalze). Sine Lösung von 0,1 g rohem Zinfoxyd in 5 ccm Natriumhypophosphitlösung darf nach viertelstündigem Erhitzen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Ursenverbindungen).

Zincum sulfuricum — Zinkjulfat

 $ZnSO_4 + 7H_2O$ Mol.: Gew. 287,55

Farblose, an trockener Luft verwitternde Kristalle von scharfem Geschmacke, die sich in etwa 0,8 Teilen Wasser lösen, dagegen in Weingrist fast unlöslich sind.

Die wässerige Lösung (1+9) rötet Lackmuspapier und gibt mit Bariummitratlösung einen weißen, in verdünnten Säuren unlöslichen Niederschlag, mit wenig Natronlauge einen weißen Niederschlag, der sich im Überschusse des Fällungsmittels wieder löst. In dieser Lösung wird durch Natriumsulfidlösung ein weißer Niederschlag erzeugt.

0,5 g Zinksulfat müssen sich in einer Mischung von 10 ccm Wasser und 5 ccm Ammoniakslüssigkeit klar lösen (Blei-, Alluminium-, Gifenfalze). Diese Lösung muß mit 1 Tropfen Natriumsulfidlösung eine rein weiße Fällung geben, die auch beim Uberfättigen mit verdünnter Effigfäure keine andere Färbung zeigen darf (fremde Schwermetallsalze). Beim Erwärmen von 1 g Zinksulfat mit 5 ccm Natronlauge darf sich kein Ammoniak entwickeln (Ammoniumfalze). Wird eine Mischung von 2 ccm wässeriger Zinksulfatlösung (1+9) und $2~\mathrm{ccm}$ Schwefelsäure nach dem Erkalten mit 1 ccm Ferrosulfatlösung überschichtet, so barf sich zwischen den beiden Flüssigkeiten keine gefärbte Jone bilden (Salpeterfäure). Die wässerige Lösung (1+9) darf durch Silbernitratlösung nicht getrübt werden (Salzsäure). Wird 1 g zerriebenes Zinksulfat mit 5 ccm Weingeist geschüttelt, so darf die nach 10 Minuten absiltrierte Flüssigkeit nach dem Verdünnen mit 5 ccm Wasser Lacknuspapier nicht röten (freie Schweselsäure). Sin Gemisch von 1 g Jinksulfat und 3 ccm Natriumhppophosphitlösung darf nach viertelständigem Erhizen im siedenden Wasserbade keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen).

Vorsichtig aufzubewahren.

Anlagen

			6	
	r			
	•			

Verzeichnis der Atomgewichte der Elemente, die für das Arzneibuch in Betracht kommen

Alaminium	Al	26,97
Antimon	Sb	121,8
Urfen	As	74,96
Barium	Ва	137,4
Blei	Pb	207,2
Bor	В	10,82
Brom	Br	79,92
Chlor	Cl	35,46
Chrom	Cr	52,01
Gifen	Fe	55,84
Job	J	126,92
Ralium	K	39,10
Ralzium	Ca	40,07
Robalt	Со	58,97
Rohlenstoff	C	12,00
Rupfer	Cu	63,57
Lithium	Li	6,94
Magnefium	Mg	24,32
Mangan	Mn	54,93
Molybdan	Mo	96,0
Natrium	Na	23,00
Phosphor	P	31,04

Queckfilber	Hg^{\prime}	200,6
Sauerstoff	()	16,000
Schwefel	S	32,07
Silber	Ag	107,88
Gilizium	Si	28,06
Stickstoff	1	14,008
Vanadium	V	51,0
Wasserstoff	ŀΙ	1,008
Wismut	Bi	209,0
Sinf	Zn	65,37
		,

Verzeichnis der Reagenzien, die zur Prüfung der Arzneimittel erforderlich sind

Soweit die Reagenzien im Arzneibuch als Arzneimittel beschrieben sind, sind sie durch einen Stern (**) gekennzeichnet und müssen den dort gestellten Anforderungen entsprechen. Die übrigen Reagenzien, für die keine besonderen Vorschriften gegeben sind, müssen rein sein.

Alfohol, 96 Volumprozent. Dichte 0,808.

Alkohol, 90 Volumprozent. Dichte 0,829.

Alfohol, 70 Volumprozent. Dichte 0,886.

Ammoniumchloridlöfung.

1 Teil *Ummoniumchlorib ist in 9 Teilen Wasser zu lösen.

* Ammoniumfarbonat.

Ummoniumfarbonatlösung.

- 1 Teil *Ummoniumkarbonat ist in einer Mischung von 4 Teilen Wasser und 1 Teil *Ammoniaksüssigkeit zu lösen. Ammoniummolybbatlösung.
 - 15 g Ammoniummolybbat werden unter Erwärmen in 65 ccm Wasser gelöst. Sodann fügt man 40 g Ammoniumnitrat hinzu, löst unter Umschwenken und gießt die Lösung sofort in 135 ccm *Salpetersäure. Die Mischung bleibt 24 Stunden lang stehen und wird sodann filtriert.

Ummoniummolybbat $(NH_4)_6Mo_7O_{24} + 4H_2O$.

Ammoniumnitrat NH4NO3.

[&]quot;Allkohol, absoluter.

^{*} Ummoniafflüffigkeit.

^{*}Ummoniumchlorib.

Ummoniumogalatlöfung.

1 Teil neutrales Ummoniumogalat ist in 24 Teilen Wasser zu lösen.

Neutrales Ammoniumogalat C2O4(NH4)2 + H2O.

Amylalkohol.

Dichte 0,810. Siedepunkt 129° bis 131°. Gärungsamplalkohol C₅H₁₁OH.

*Ather.

* Atherweingeist.

* Azeton.

*Bariumchlorib.

Bariumnitratlösung.

1 Teil Bariumnitrat ift in 19 Teilen Wasser zu lösen. Bariumnitrat $\operatorname{Ba}(\operatorname{NO}_3)_2$.

Barntwasser.

1 Teil kriftallisiertes Bariumhydrogyd ist in 19 Teilen Wasser zu lösen.

Rristallisiertes Bariumhydrogyd $Ba(OH)_2 + 8H_2O$.

Benzibin NH2C6H4·C6H4NH2. Schmelzpunkt 128°.

Bengol C6 H6.

Dichte 0,874 bis 0,884. Siedepunkt 80° bis 82°.

Bleiazetatlöfung.

1 Teil *Bleiazetat ift in 9 Teilen Waffer zu lösen.

Bleiazetatlöfung, weingeistige.

Bei Bedarf ist 1 Teil *Bleiazetat in 29 Teilen *Weingeist von 30° bis 40° zu lösen.

*Bleieffig.

*Borax.

*Borfaure.

Braunftein Mn O2.

Bromwaffer.

Die gefättigte Lösung von Brom in Baffer.

*Chloralhydrat.

Chloralhydratlöfung.

7 Teile *Chloralhydrat sind in 3 Teilen Wasser zu lösen.

Chloraminlösung.

Bei Bedarf ift 1 Teil *Chloramin in 19 Teilen Baffer zu löfen.

"Chlorkalk.

Chlorkalklöfung.

Bei Bedarf ist 1 Teil *Chlorkalk mit 9 Teilen Wasser anzureiben und das Gemisch zu filtrieren.

*Chloroform.

Chlorzinfjodlöfung.

Eine Lösung von 66 Teilen *Zinkchlorid in 34 Teilen Wasser ist mit 6 Teilen *Raliumjodid und so viel Teilen *Jod zu versetzen, als die Lösung aufnimmt.

Chromfäurelösung.

Bei Bedarf sind 3 Teile "Chromfäure in 97 Teilen Waffer zu löfen.

 \mathfrak{T} unethylaminoazobenzol (CH3)2 N C6H4N : N C6H5 [1, 4].

Diphenylamin-Schwefelfäure.

Bei Bedarf ist 1 Teil Diphenylamin in 200 Teilen *Schwefelfäure und 40 Teilen Wasser zu lösen.

Diphenylamin-Schwefelfäure muß farblos fein.

Diphenylamin (CoH5)2 NH. Schmelzpunkt etwa 53°.

* Gifenchloriblöfung.

Bei Bedarf nach Vorschrift zu verdünnen.

Eisenpulver = *Eisen, gepulvertes.

Eiweißlösung.

Bei Bebarf ist frisches Giereiweiß in 9 Teilen Basser zu lösen und die Lösung zu filtrieren.

*Essigäther.

*Essigsäure.

*Effigfäure, verdünnte.

Eisigfäureanhydrib (CH3 · CO)2 O.

* Ferrosulfat.

Ferrosulfatlöfung.

Bei Bedarf ist 1 Teil *Ferrosulfat in einer Mischung von 1 Teil Wasser und 1 Teil *verdünnter Schweselsäure zu lösen.

*Formaldehydlösung.

Formaldebyd-Schwefelfäure.

Bei Bedarf sind 2 Tropfen *Formalbehydlösung und 3 ccm *Schwefelsäure zu mischen.

Ruchsin. Diamantfuchsin I, große Kriftalle.

Furfurollösung, weingeiftige.

2 Teile frisch bestilliertes Furfurol sind in 98 Teilen *Weingeist zu lösen.

Furfurol C4 H3 O · CHO.

Gerbfäurelöfung.

Bei Bedarf ist 1 Teil *Gerbfäure in 19 Teilen Wasser zu lösen.

*Glyzerin.

Glyzerin-Jodlöfung.

Bei Bedarf sind 6 Teile "Glyzerin, 4 Teile Wasser und fo viel Joblösung zu mischen, daß die Mischung eine weingelbe Farbe hat.

Guajakol, kristallisiertes C_6H_4 (OH) (OCH3) [1, 2]. Schmelz-punkt etwa 28° .

* Holzkohle, gepulverte.

"Job.

Jodbengin.

0,1 g *Jod ist in 100 ccm *Petroleumbenzin zu lösen. Joblösung.

Es ist die 1/10-Normal-Jodlösung anzuwenden (f. Anl. III). *Jodtinktur.

Jodzinkstärkelösung.

4 g lösliche Stärke und 20 g *Jinkchlorid werden in 100 g siedendem Wasser gelöst. Der erkalteten Flüssigfeit wird die farblose, durch Erwärmen frisch bereitete Lösung von 1 g Jinkseile und 2 g *Jod in 10 ccm Wasser hinzugefügt, hierauf die Flüssigkeit zu 1 Liter verdünnt und filtriert.

Jodzinkstärkelösung ist farbloß, nur wenig opalisierend. Sine Mischung von 1 cem Jodzinkstärkelösung und 20 cem Wasser darf sich nach Jusah von verdünnter Schwefelsäure nicht blau färben, muß aber durch 1 Tropfen Jodlösung start blau gefärbt werden.

* Kalilauge.

Bei Bedarf nach Borfchrift zu verbunnen.

Ralilauge, weingeiftige.

Bei Bedarf ist 1 Teil *Raliumhydroxyd in 9 Teilen *Weingeist zu lösen.

- *Raliumazetatlösung.
- *Raliumbikarbonat.

Raliumbifulfat KHSO4.

- *Raliumbromid.
- *Raliumchlorat.
- *Raliumdichromat.

Raliumdichromatlösung.

1 Teil *Raliumdichromat ist in 19 Teilen Wasser zu lösen. Raliumferrizhanid K_3 Fe $(CN)_6$.

Kaliumferrizyanidlöfung.

Bei Bedarf ist 1 Teil des zuvor mit Wasser gewaschenen Kaliumferriznanids in 19 Teilen Wasser zu lösen.

Raliumferrozyanidlösung.

1 Teil Kaliumferrozyanid ist in 19 Teilen Wasser zu lösen. Kaliumferrozyanid K_4 Fe $(CN)_6+3\,H_2O$.

*Raliumhydroxyd.

Kaliumjodatstärkepapier.

Bestes Filtrierpapier wird mit einer Lösung von 0,1 Teil Kaliumjodat und 1 Teil löslicher Stärke in 100 Teilen Wasser getränkt und bann getrocknet.

Raliumjodat KJO3.

*Raliumjodib.

Raliumjodiblösung.

Bei Bedarf ist 1 Teil *Raliumjodid in 9 Teilen Wasser zu lösen.

- *Raliumfarbonat.
- *Raliumnitrat.
- *Raliumpermanganat.

Kaliumpermanganatlösung.

Wenn bestimmte Konzentrationsverhältnisse nicht vor geschrieben sind, so ist eine Lösung von 1 Teil *Kaliumpermanganat in 999 Teilen Wasser zu verwenden.

- *Raliumfulfat.
- *Ralk, gebrannter.
- *Ralkwasser.

Kalziumchlorid, entwässertes.

Geförntes oder geschmolzenes Ralziumchlorid Ca Cl..

Ralziumchloriblösung, verdünnte.

1 Teil *Ralziumchloridlösung ist mit 4 Teilen Wasser zu perdünnen.

Ralziumhndrogyd Ca (OH)2.

Bei Bedarf sind 2 Teile *gebrannter Kalk mit 1 Teil Wasser zu löschen.

Ralziumfulfatlöfung.

Die gesättigte wässerige Lösung.

Ralziumfulfat $CaSO_4 + 2H_2O$.

"Rollodium.

Kongopapier.

Bur Herstellung bes Kongopapiers ist bestes Filtrierpapier mit einer I promilligen Cösung von Kongorot zu tränken und dann zu trocknen.

Kongorot. Natriumsalz der Benzidin-disazobis-1-naphthylamin-4-sulfosäure.

Königsmaffer.

Bei Bebarf sind 1 Teil *Salpetersäure und 3 Teile *Salzsäure zu mischen.

Rupfer Cu.

Rupferazetatlöfung.

1 Teil Rupferazetat ist in 999 Teilen Wasser zu lösen. Rupferazetat $(CH_3 \cdot CO_2)_2 Cu + H_2O$.

Rupfersulfatlösung.

1 Teil *Rupfersulfat ist in 49 Teilen Wasser zu lösen. Rupfertartratlösung, alkalische.

- a) 3,5 g *Rupfersulfat sind in Wasser zu 50 ccm zu lösen.
- b) 17.5 g Raliumnatriumtartrat und 5 g Natriumhydrogyd find in Wasser zu 50 cem zu lösen.

Bei Bedarf sind gleiche Raumteile ber beiben Lösungen zu mischen.

Kurkumapapier.

Bur Herstellung des Kurkumapapiers mischt man 1 Teil Kurkumatinktur mit 3 Teilen "Weingeist und 4 Teilen Wasser, tränkt mit dieser Flüssigkeit Streisen von bestem Filtrierpapier und trocknet sie vor Licht geschützt in einem ungeheizten Raume. Kurkumapapier muß durch 1 Tropsen einer Mischung auß 1 ccm 1/10. Normal-Kalilauge und 25 ccm Wasser sofort gebräunt werden.

Rurkumapapier ist vor Licht geschütt in gut verschlossenen Gefäßen aufzubewahren.

Kurtumatinttur.

10 Teile grob gepulverte Kurkumawurzel werden mit 75 Teilen *Weingeist 24 Stunden lang unter wieder.

holtem Umschütteln bei 30° bis 40° ausgezogen; der Auszug wird nach dem Absehen filtriert.

Kurkumawurzel. Der getrocknete Wurzelstock von Curcuma longa Linné.

Lackmuspapier, blaues und rotes.

Bur Herstellung bes blauen Lacknuspapiers wird bie wässerige Lacknuslösung in der Siedehitze tropfenweise mit so viel *verdünnter Schwefelsäure versetzt, dis 1 ccm nach Jusatz von 100 ccm Wasser violettblau gefärbt ist. Die auf diese Weise neutralisierte Lacknuslösung wird mit 1 Leil Wasser verdünnt; mit dieser Lösung werden Streisen von bestem Filtrierpapier getränkt und vor Licht geschützt in einem ungeheizten Raume getrocknet. Blaues Lacknuspapier muß durch 1 Tropfen einer Mischung von 1 ccm ½100 Normal Salzsäure und 99 ccm Wasser sofort gerötet werden.

Bur Herstellung bes roten Lackmuspapiers wird die neutralisierte Lackmuslösung weiter mit so viel *verdünnter
Schwefelsäure versetzt, dis 1 com nach Zusatz von
100 com Wasser blaßrot gefärdt ist. Die auf diese
Weise angesäuerte Lackmuslösung wird mit 1 Zeil
Wasser verdünnt; mit dieser Lösung werden Streisen
von bestem Filtrierpapier getränkt und dann vor Licht
geschützt in einem ungeheizten Naume getrocknet. Notes
Lackmuspapier muß durch 1 Tropsen einer Mischung
von 1 com ½10. Normal-Kalilauge und 99 com Wasser
sofort gebläut werden.

Blaues und rotes Lackmuspapier find vor Licht geschütt in gut verschloffenen Gefäßen aufzubewahren. Lackmuslösung, wässerige.

1 Teil Lackmus wird dreimal mit je 5 Teilen *Weingeist ausgekocht. Der Nückstand wird mit 10 Teilen Wasser 24 Stunden lang bei Zimmertemperatur ausgezogen und die Flüssigkeit filtriert.

*Leim, weißer.

Bei Bedarf ist 1 Teil *weißer Leim in 99 Teilen Wasser von 30° bis 40° zu lösen und die Lösung warm zu verwenden.

*Magnesia, gebrannte.

Magnesiamiztur.

1 Teil Magnesiumchlorid und 1,4 Teile *Ummoniumchlorid sind in einer Mischung von 7 Teilen *Ummoniakslüssige keit und 15 Teilen Wasser zu lösen. Die Lösung ist nach mehrkägigem Stehen zu filtrieren.

Magnesiumchlorid MgCl₂ + 6 H₂O.

Magnesiumsulfatlösung.

1 Teil Magnesiumsulfat ist in 9 Teilen Wasser zu lösen.

Mayers Reagens.

1,355 g *Quecksilberchlorid und 5 g *Raliumjodid sind in etwa 30 ccm Wasser zu lösen; die Lösung ist mit Wasser auf 100 ccm zu verdünnen.

*Medizinische Kohle.

Methylenblaulöfung.

0,15 Teile Methylenblau sind in 100 Teilen Wasser zu löfen.

*B-Naphthol.

Matriumazetat, wafferfreies CH3 · CO2 Na.

Natriumazetatlöfung.

1 Teil *Natriumazetat ist in 4 Teilen Wasser zu lösen. *Natriumbikarbonat.

Natriumbikarbonatlösung.

Bei Bedarf ist 1 Teil gepulvertes Matriumbikarbonat unter Vermeidung von starkem Schütteln in 19 Teilen Wasser von Zimmertemperatur zu lösen.

Natriumbifulfitlösung.

Sie enthält etwa 30 Prozent Natriumbisulsit NaHSO3. *Natriumchlorib.

Ratriumchloridlösung.

1 Teil *Natriumchlorid ist in 9 Teilen Wasser zu lösen. Natriumchloridlösung, gesättigte.

Natriumhydrogyd.

Gehalt mindestens 90 Prozent NaOH, Mol. Gew. 40,01. Die mässerige Lösung (1 + 5) muß hinsichtlich der Reinheit den an *Natronlauge gestellten Anforderungen entsprechen.

Natriumhppophosphitlösung.

20 g Natriumhppophosphit sind in 40 ccm Wasser zu lösen. Die Lösung läßt man in 180 ccm rauchende Salzsäure einstließen und gießt sie nach dem Absehren der sich ausscheidenden Kristalle klar ab. Die Lösung muß farblos sein.

Natriumhypophosphit $NaH_2PO_2 + H_2O$.

*Natriumkarbonat.

*Natriumfarbonat, getrocknetes.

Natriumkarbonatlöfung.

1 Teil *Natriumfarbonat ist in 2 Teilen Wasser zu lösen.

Natriumkobaltinitritlösung.

Bei Bedarf ift 1 Teil Natriumkobaltinitrit in 9 Teilen Wasser zu lösen.

Natriumfobaltinitrit Na₃Co (NO₂)₆.

*Natriumnitrat.

* Natriumnitrit.

Natriumnitritlöfung.

Bei Bedarf ift 1 Zeil *Natriumnitrit in 9 Teilen Wasser zu lösen.

Natriumnitritlösung, gesättigte.

Bei Bedarf frisch herzustellen.

*Natriumphosphat.

Natriumphosphatlöfung.

1 Teil *Natriumphosphat ist in 9 Teilen Baffer zu lösen.

"Natriumsulfat.

*Matriumsulfat, getrocknetes.

Natriumsulfib, fristallisiertes $Na_2S + 9H_2O$.

Natriumsulfidlösung.

5 g kristallisiertes Natriumsulsid werden in einer Mischung von 10 ccm Wasser und 30 ccm *Glyzerin gelöst. Die Lösung wird in gut verschlossener Flasche einige Tage lang beiseite gestellt und dann wiederholt durch einen kleinen mit Wasser angeseuchteten Wattebausch siltriert, wodurch die für gewöhnlich zur Ausscheidung gelangten Ferrosulsidspuren zurückgehalten werden. Die

Lösung ist in kleinen, etwa 5 ccm fassenden Tropffläschen aufzubewahren.

Eine Mischung von 5 ccm Wasser, 3 Tropfen versbünnter Essigsäure und 3 Tropfen Natriumsulfiblösung barf innerhalb 10 Minuten nicht verändert werden.

Bei der Prüfung auf Schwermetallsalze mit Hilfe von Natriumsulsidlösung ist, wenn nichts anderes vorgeschrieben ist, die Dauer der Beobachtung auf eine halbe Minute zu beschränken.

Matrium sulfit $Na_2SO_3 + 7H_2O$.

Natriumfulfitlöfung.

Bei Bedarf ist Natriumsulfit in Wasser nach Vorschrift zu lösen.

* Natriumthiofulfat.

"Matronlauge.

Neßlers Reagens.

5 g *Kaliumjodid werden in 5 g siedendem Wasser gelöst und mit einer konzentrierten Lösung von *Quecksilberchlorid in siedendem Wasser versetzt, bis der dabei entstehende Niederschlag sich nicht mehr löst; hierzu sind 2 bis 2,5 g Quecksilberchlorid erforderlich. Nach dem Abkühlen wird filtriert, das Filtrat mit einer Lösung von 15 g *Raliumhydroxyd in 30 com Wasser versetzt und die Mischung mit Wasser auf 100 com verdünnt. Sierauf gibt man etwa 0,5 com der konzentrierten Quecksilberchloridlösung hinzu, läßt den gebildeten Niederschlag absehen und gießt die überstehende Flüssigkeit klar ab.

Neßlers Reagens ist in Flaschen mit gut schließenden Gummistopsen auszubewahren.

Nitroprussidnatriumlösung.

Bei Bebarf ist 1 Teil Nitroprussibnatrium in 39 Teilen Wasser zu lösen.

Mitropruffibnatrium $Na_2 \operatorname{Fe}(NO)(CN)_5 + 2 \operatorname{H}_2 O$.

*Olivenöl.

Oralfäure $(CO_2H)_2 + 2H_2O$.

Ogalfäurelöfung.

1 Teil Ogalfäure ift in 9 Teilen Waffer zu löfen.

Oxalfäurelösung, gefättigte.

*Paraffin, fluffiges.

Pentan. Dichte etwa 0,623. Siedepunkt etwa 32°.

50 ccm Pentan muffen bei einer Temperatur bis 32° ohne wägbaren Ruckstand flüchtig sein.

*Pepsin.

Petroläther. Dichte 0,645 bis 0,655. Siedepunkt 40° bis 60°.

- *Petroleumbenzin.
- *Phenol.
- *Phenol, verfluffigtes.

Phenollösung.

Bei Bedarf ist 1 Teil *Phenol in 19 Teilen Wasser zu lösen.

Phenolphthaleinpapier.

Bei Bedarf ist bestes Filtrierpapier mit Phenolphthalein- lösung zu tränken.

Phenolphthaleinlösung (f. Unl. III).

Phlorogluzin $C_6H_8(OH)_3[1,3,5]+2H_2O$. Schmelzpunkt bei raschem Erhigen 217° bis 219° , bei langsamem Erhigen 200° bis 209° .

Phlorogluzinlösung.

2 Teile Phlorogluzin find in 100 Teilen *Weingeist zu lösen. Phlorogluzin-Salzfäure.

Die zu untersuchenden Schnitte oder Pulvermengen werden auf dem Objektträger mit 1 Tropfen Phlorogluzinlösung durchfeuchtet. Nach 1 Minute werden 1 bis 2 Tropfen *Salzfäure zugesetzt, und das Präparat wird mit dem Deckglas bedeckt.

*Phosphorfäure.

Phosphorfäure, konzentrierte. Dichte annähernb 1,70. Gehalt annähernd 84 Prozent Phosphorfäure H_3PO_4 .

Pikrinfäurelösung. Die kalt gesättigte Lösung von Pikrinfäure in Wasser.

Pitrinfaure C6H2(NO2)3OH [2, 4, 6, 1].

*Ducckfilberchlorib.

Queckfilberchloridlöfung.

1 Teil *Queckfilberchlorid ift in 19 Teilen Baffer zu löfen.

- * Quecksilberchlorür.
- Duecksilberogyd.
- *Duckfilberoryd, gelbes.

Quedfilberorydazetat (CH3 · CO2)2Hg.

Queckfilberfulfatlöfung.

1 g *Quecksilberoryd ist in 4 ccm *Schwefelsäure und 20 ccm Wasser zu lösen.

* Resorzin.

Reforzin-Salzfäure.

1 Leil Meforzin ist in 99 Teilen rauchender Salzfäure zu lösen.

- Salizylalbehyd $C_6H_4(OH)CHO[1,2]$. Dichte 1,164 bis 1,167. Siedepunkt 195° bis 198° .
- *Salpeterfäure.
- *Salpeterfäure, rauchende.
- *Salpeterfäure, rohe.
- Salpeterfäure, verdünnte.

Bei Bedarf burch Mischen von 1 Teil *Salpeterfäure und 1 Teil Wasser zu bereiten.

*Salzfäure.

Salgfäure, rauchende.

Farblose, rauchende Flüssigkeit, die etwa 38 Prozent Chlorwasserstoff enthält und hinsichtlich der Reinheit den an *Salzsäure gestellten Anforderungen genügen muß. Dichte 1,19.

- *Salzfäure, verdünnte.
 - Schiffs Reagens.

Durch Einleiten von schwestiger Säure in eine Lösung von 0,25 g Juchsin in 1 Liter Wasser bis zur Entfärbung zu bereiten. Ein Überschuß an schwestiger Säure ist zu vermeiben.

Schwefel.

Es ift *gefällter Schwefel zu verwenden.

- Schwefelkohlenstoff CS2. Dichte 1,263. Siedepunkt 46°.
- *Schwefelfäure.
 - Schwefelfäure, 80 prozentige.
 - 4 Teile *Schwefelfäure find mit 1 Teil Waffer zu mischen.
 - Schwefelfäure, 70 prozentige.
 - 7 Teile *Schwefelfaure find mit 3 Teilen Baffer zu mischen.

*Schwefelfaure, verdünnte.

Schwefelwasserstoffgas H2S.

Bei Bedarf durch vorsichtiges Eintropfen einer gefättigten wässerigen Lösung von kristallissertem Natriumsulfid in *verdünnte Schwefelsäure zu bereiten.

Schweflige Säure.

Bei Bedarf durch Anfäuern einer frisch bereiteten Lösung von Natriumsulfit (1+9) mit *verdünnter Schwefelsfäure zu bereiten.

Silberlösung, ammoniakalische.

Bei Bedarf ist Silbernitratlösung tropfenweise mit *Ummoniakslüssigkeit zu versetzen, bis sich der entstandene Niederschlag eben wieder gelöst hat.

Silbernitratlöfung.

1 Teil *Silbernitrat ift in 19 Teilen Waffer zu löfen.

Stärke, lösliche.

Stärkelöfung (f. Unl. III).

*Talk.

* Terpentinöl.

Tetrachlorkohlenstoff CCI4. Dichte 1,594. Siedepunkt 76° bis 77°.

*Ton, weißer.

*Traganth.

Tusche.

Es ist flüssige schwarze Ausziehtusche zu verwenden, die bei der Betrachtung unter dem Mikroskope gleichmäßig tiefschwarz und optisch leer erscheinen muß. Banadin-Schwefelfaure.

0,1 g Vanadinfäureanhydrid ist in 2 ccm *Schweselsäure zu lösen und die Lösung mit Wasser auf 50 ccm zu verdünnen.

Vanadinfäureanhydrid V2 O5.

"Banillin.

Vanillin-Salzfäure.

Bei Bedarf ift 1 Teil *Vanillin in 99 Teilen *Salzfäure zu lösen.

"Wachs, weißes.

"Wasserstoffsuperoxydlösung.

*Wasserstoffuperoxydlösung, konzentrierte.

*Weingeist.

*Weingeist, verdünnter.

"Weinfäure.

Weinfäurelöfung.

Bei Bedarf ift 1 Teil "Weinfäure in 4 Teilen Baffer zu lösen.

Ansol U6 H4 (CH3)2. Siedepunkt bei 140°.

Binkazetatlösung, weingeistige, gefättigte.

Bei Bedarf ist zerriebenes Jinkazetat mit *Weingeist bis zur Sättigung zu schütteln und das Gemisch zu filtrieren. Zinkazetat (CH3·CO2)2Zn + 2H2O.

Bintfeile.

Bucker.

Verzeichnis der volumetrischen Lösungen und Indikatoren, die zur Prüfung der Arzneimittel erforderlich sind

Soweit die Reagenzien im Arzneibuch als Arzneimittel ober in der Anlage II beschrieben sind, sind sie durch einen Stern (*) gefernzeichnet und müssen den dort gestellten Anforderungen entsprechen. Die übrigen Reagenzien, für die keine besonderen Vorschriften gegeben sind, müssen rein sein.

Alle Lösungen und Verdünnungen sind, soweit nicht etwas anderes ausdrücklich vorgeschrieben oder aus dem Zusammenhange zu entnehmen ist, mit destilliertem Wasser zu bereiten.

Die zur Einstellung ber Lösungen erforderlichen Titrationen sind zweimal auszuführen. Stimmen die beiden Bestimmungen nicht überein, so ist noch eine dritte auszuführen. Die übereinstimmenden Werte sind für die Berechnung maßgebend.

Ammoniumrhodaniblösung, 1/10-Normal.

Etwa 8 g Ammoniumrhodanid NH4 SCN (Mol. Gew. 76, 12) werden zu 1 Liter gelöft.

Zur Einstellung werden 20 ccm $^1/_{10}$ Normal-Silbernitratlösung nach Zusah von 10 ccm *Salpetersäure, 120 ccm Wasser und 10 ccm Ferriammoniumsulfatlösung als Indikator mit $^1/_{10}$ Normal-Ummoniumrhodanidlösung bis zum Farbumschlage titriert. Der Faktor ist

 $F_{\rm NH_4SCN} = F_{\rm AgNO_3} \cdot \frac{20}{{\rm perbrauchteNuzahl ccm^1/_{10}} \cdot {\rm Normal-Numnonium rhodaniblbfung.}}$

Ferriammoniumsulfatlösung.

1 Teil Ferriammoniumfulfat ist in einer Mischung von 8 Teilen Wasser und 1 Teil *Salpetersäure zu lösen. Ferriammoniumfulfat $\operatorname{Fe}(\operatorname{NH}_4)(\operatorname{SO}_4)_2 + 12\operatorname{H}_2\operatorname{O}$.

Indigokarminlöfung.

0,2 Teile Indigokarmin sind in 100 Teilen Wasser zu lösen. Erfolgt keine vollskändige Lösung, so ist diese durch vorsichtigen Jusat von *Natronlauge zu bewirken. Indigokarmin.

Indigosulfosaures Natrium $C_{16}H_8N_2O_2$ ($SO_3Na)_2$. Joblösung, $^{-1}/_{10}$ Normal.

In einem Kolben von 1 Liter Inhalt werden 13 g *Job (Atom-Gew 126,92) und 20 g *Kaliumjodid in etwa 30 ccm Wasser gelöst. Die Lösung wird auf 1 Liter aufgefüllt.

Sur Einstellung werden 20 ccm dieser Lösung nach Zusatz von etwa 30 ccm Wasser mit ¹/10. Normal. Natriumthio, ulfatlösung titriert. Gegen Ende der Titration, wenn die Flüssigkeit nur noch schwach gelb gefärbt ist, werden 2 ccm Stärkelösung als Indikator zugesetzt. Der Faktor ist

Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Ralilauge, Normal.

Etwa 70 g *Kaliumhybrogyd (Mol. Gew. 56,11) werden zur Entfernung der äußeren Schicht von Kaliumkarbonat mit Wasser abgespült und dann zu 1 Liter gelöst.

Jur Einstellung werden mit bieser Lösung 20 ccm Normal-Salzfäure nach Jusat von 2 Tropfen Methyl-

orange-, ober Methylrot-, ober Phenolphthaleinlösung titriert. Wegen des unvermeidlichen Kohlensäuregehalts der Kalilauge sind hierzu bei den einzelnen Indikatoren verschiedene Mengen Kalilauge erforderlich. Der Faktor der Normal-Kalilauge ist

$$F_{KOH} = F_{HCl} \cdot \frac{20}{\text{verbrauchte Unsahl com Normal-Kalilauge.}}$$

Zur Anwendung gelangt berjenige Faktor, der dem bei ber betreffenden Titration benutzten Indikator entspricht.

Kalilauge, 1/10=Normal=.

100 ccm Normal-Ralilauge sind auf 1 Liter zu verdünnen.

Der Faktor ist in der gleichen Weise wie bei der Normal-Kalilauge, jedoch durch Titration von 20 ccm $^{1}/_{10}$ -Normal-Salzsäure zu ermitteln.

Kalilange, weingeistige, 1/2-Normal.

Etwa 32 g *Raliumhybrogyd werben in 30 ccm Wasser gelöst. Die erkaltete Lösung wird in 1 Liter 96 prozentigen Alkohol eingegossen und die Mischung nach kräftigem Durchschütteln 1 Tag lang stehengelassen. Sodann wird die von den ausgeschiedenen Kristallen klar abgegossen Flüssigkeit weitere 3 Tage lang stehengelassen. Der Faktor derselben wird nun durch Titration gegen 20 ccm ½ Normal-Salzsäure nach Zusah von 1 ccm Phenolyhthaleinlösung als Indikator in gleicher Weise, wie dei der Normal-Kalilauge angegeben ist, ermittelt.

Kaliumbikarbonat, besonders gereinigtes (Mol. Gew. 100,11).

1 Teil *Raliumbikarbonat wird in 4,5 Teilen Wasser von Zimmertemperatur gelöst. Die filtrierte Lösung wird mit 2 Teilen *Weingeist versetzt. Die abgeschiedenen Kristalle werden abgesaugt und im Exsistator über *Schweselsäure getrocknet. Sie werden sodann sein gepulvert und noche mals im Exsistator getrocknet. Das so gewonnene Kaliume bikarbonat ist in gut verschlossenen Gefäßen aufe zubewahren.

Wird $1~{\rm g}$ befonders gereinigtes Kaliumbikarbonat in einem Porzellantiegel bis zum gleichbleibenden Gewichte geglüht, so muß der Rückstand $0.6903~{\rm g}$ betragen.

Kaliumbromatlösung, 1/10°Normal.

2,7837 g Kaliumbromat sind mit Wasser zu 1 Liter zu lösen.

Kaliumbromat KBrO3 (Mol. Gew. 167,02).

Raliumchromatlöfung.

1 Teil chlorfreies, gelbes Kaliumchromat ist in 19 Teilen Wasser zu lösen.

Raliumchromat K2 CrO4.

Kaliumbichromat, besonders gereinigtes (Mol.-Gew. 294,22).

1 Teil *Raliumbichromat wird in 3 Teilen siedendem Wasser gelöst. Die heiß siltrierte Lösung wird bis zum Erkalten gerührt, das abgeschiedene Kristallmehl abgesaugt und mit wenig kaltem Wasser gewaschen. Die Umfristallisation wird nochmals wiederholt. Die Kristalle werden nach dem Trocknen an der Lust zu einem seinen Pulver zerrieben, mehrere Stunden lang bei 130° getrocknet und im Exsistator erkalten gelassen. Das so gewonnene Kaliumdichromat ist in gut verschlossenen Gefäßen aufzubewahren.

Kaliumpermanganatlöfung, 1/10-Normal.

3,3 g *Raliumpermanganat (Mol. Gew. 158,03) werden mit frisch ausgekochtem Wasser zu 1 Liter gelöst. Nach 10, bis 14 tägigem Stehen wird die Flüssigkeit klar abgegossen oder durch gereinigten und geglühten Asbest filtriert.

Jur Einstellung werben 20 ccm bieser Lösung nach Jusatz von 200 ccm Wasser, 20 ccm *verdünnter Schwefelsäure und 10 ccm *Raliumjodidlösung und nach gutem Umschwenken mit $^1/_{10}$ Normal-Natriumthiosulfatslösung titriert. Gegen Ende der Titration werden 2 ccm Stärkelösung als Indikator zugesetzt. Der Faktor ist

 $F_{K Mn O_4} = F_{Na_2S_2O_3} \cdot$

In Flaschen mit eingeriebenem Glasstopfen vor Licht geschütt aufzubewahren.

Methylorangelösung.

1 Teil Methylorange ist in 999 Teilen Wasser zu lösen. Methylorange. Dimethylaminoazobenzolsulsosaures Natrium (CH₃)₂NC₆H₄N: NC₆H₄·SO₃Na [1,4,1,4].

Methylrotlösung.

0,2 Teile Methylrot sind in 100 Teilen *Weingeift zu lösen. Methylrot. Dimethylaminoazobenzolkarbonfäure

 $(CH_3)_2NC_6H_4N:NC_6H_4\cdot CO_2H$ [1,4,1,2].

Natriumarsenitlösung, etwa 1/2 Normal.

25 g *arfenige Säure (Mol. Gew. 395,84) und 12,5 g *Natriumhydrogyd werden unter Erwärmen in etwa 250 cem Wasser gelöst; sodann wird die Lösung durch Watte filtriert, die Watte mit Wasser nachgewaschen und die Lösung unter Verwendung des Spülwassers auf 1 Liter verdünnt.

Natriumarsenitlösung, 1/10-Mormal.

200 ccm ¹/₂-Normal-Natriumarsenitlösung werden auf 1 Liter verdünnt.

Sur Einstellung werben $20~\rm com$ dieser Lösung nach dem schwachen Ansäuern mit verdünnter Schweselsäure mit $2~\rm g$ *Natriumbikarbonat, $20~\rm com$ Wasser und einigen Tropsen Stärkelösung versetzt und mit $^1/_{10^2}$ Normal-Jodlösung bis zur bleibenden Blaufärbung titriert. Der Faktor ist

$$F_{As_4O_6} = F_J \cdot \frac{20}{\text{verbrauchte Anzahl ccm}^{1/10'} \text{Normal-Joblöfung.}}$$

Natriunchlorid, befonders gereinigtes (Mol.-Gew. 58,46).

Eine kalt gefättigte, filtrierte wässerige Lösung von *Natriumchlorid wird mit dem doppelten Raumteil *rauchender
Salzsäure versett, das ausfallende Salz mit *Salzsäure
ausgewaschen und die Salzsäure durch Trocknen auf dem
Wasserden entfernt. Zur Beseitigung der letzten Spuren
von Wasser und Salzsäure wird das Salz schließlich in
einer Schale bei 200° im Trockenschranke 2 Stunden lang
erhitzt und nach dem Erkalten in gut verschlossenen
Gefäßen ausbewahrt.

Natriumchloriblösung, 1/10 Normal.

5,846 g befonders gereinigtes Natriumchlorid (Mol.-Gew. 58,46) werden genau gewogen und zu 1 Liter gelöst. Der Faktor der so bereiteten Lösung ist =1.

Natriumthiosulfatlösung, 1/10 Normal.

Etwa 25 g Matriumthiosulfat (Mol. Gew. 248,22) werden zu 1 Liter gelöst. Der Faktor dieser Lösung wird durch Titration des aus angesäuerter Kaliumjodidlösung durch eine bekannte Menge Kaliumdichromat freigemachten Jodes wie folgt ermittelt. Etwa 2,45 g besonders gereinigtes Kaliumbichromat werden genau gewogen = a und zu 500 ccm gelöst. Von dieser Lösung gibt man 20 ccm in ein Kölbchen mit eingeriebenem Glasstopfen und fügt 1,2 g *Raliumjodid, 80 ccm Wasser sowie 10 ccm *Salzsäure hinzu. Man schüttelt um, läßt etwa 2 Minuten lang stehen und titriert dann das ausgeschiedene Jod mit der einzustellenden Natriumthiosulfatlösung unter Zusat von 2 ccm Stärkelösung. Die Stärkelösung wird jedoch erst gegen Ende der Titration zugesetzt. Wenn b ccm der Natriumthiosulfatlösung verbraucht werden, so ist der Faktor der ½1/102Normal-Natriumthiosulfatlösung

$$F_{Na_2S_2O_3} = 8/16 \cdot \frac{a}{b}.$$

Phenolphthaleinlösung.

1 Teil *Phenolphthalein ist in 99 Teilen *verdünntem Weingeist zu lösen. Die Lösung muß farblos sein.

Calgfäure, Mormal-.

Eiwa 150 ccm *Salzfäure (Mol. Gew. 36,47) werden zu 1 Liter aufgefüllt. Bur Einstellung werden etwa 2 g besonders gereinigtes Kaliumbikarbonat genau gewogen = a, in 20 ccm Wasser gelöst und nach Jusah von 2 Tropfen Methylorangelösung als Judikator mit der einzustellenden Salzfäure titriert. Wenn hierzu dem erforderlich sind, ist der Faktor der Normal-Salzsäure

$$\mathbf{F}_{\text{II CI}} = 9,99 \cdot \frac{\mathbf{a}}{\mathbf{b}}.$$

Salzfäure, 1/2-Mormal.

500 ccm Normal Salzsäure werben auf 1 Liter verbünnt. Der Faktor bieser Lösung ist gleich bem Faktor ber Normal Salzsäure.

Salzfäure, 1/10, Mormal.

100 ccm Normal Salzfäure werden auf 1 Liter verdunnt. Der Faktor dieser Lösung ist gleich dem Faktor der Normal Salzfäure.

Salzfäure, 1/100 Mormal.

100 ccm ¹/10. Normal Salzfäure werden bei Bedarf auf 1 Liter verdünnt. Der Faktor dieser Lösung ist gleich dem Faktor der Normal Salzfäure.

Silbernitratlöfung, 1/10-Mormal.

Etwa 17 g *Silbernitrat (Mol.: Gew. 169,89) werden zu 1 Liter gelöst.

Sur Einstellung werden $20~\rm ccm^{-1}/_{10}$. Normal Natriumchloride lösung mit $^{1}/_{10}$. Normal Silbernitratlösung nach Susatz von 3 Exopsen Kaliumchromatlösung als Indisator titriert. Der Faktor der $^{1}/_{10}$. Normal Silbernitratlösung ist

Fagno₈ = 20 verbrauchte Anzahl com ½100 Normal-Silbernitratlösung. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Stärkelöfung.

1 Teil *Weizenstärke ist in 99 Teilen siedendem Wasser zu lösen und die Lösung durch ein Faltensilter zu siltrieren. Die Lösung ist vor der Verwendung auf Zimmertemperatur abzukühlen. Zur Erhöhung der Haltbarkeit wird eine geringe Menge *Quecksilberjodid zugesetzt. Eine Mischung von 5 ccm Stärkelösung und 100 ccm Wasser muß durch 1 Tropfen Jodlösung rein blau gefärbt werden.

Verzeichnis von Neagenzien und volumetrischen Lösungen für ärztliche Untersuchungen

Soweit die Reagenzien im Arzneibuch als Arzneimittel oder in der Anlage II und III beschrieben sind, sind sie durch einen Stern (*) gekennzeichnet und müssen den dort gestellten Ansorderungen entsprechen. Die übrigen Reagenzien, für die keine besonderen Vorschriften gegeben sind, müssen rein sein:

I. Für die Untersuchung des Harnes

Bum Rachweis von Ciweiß

- *Effigfaure (minbeftens 96 prozentig).
- *Effigfäure, verdünnte (30 prozentig).
- *Raliumferrozyanidlösung (5 prozentig).
- *Salpetersäure (25 prozentig).
 - Eshachsche Lösung.
 - 1 Teil Pikrinfäure und 2 Teile Bitronenfäure find in 97 Teilen Wasser zu lösen.
 - Saures fulfosalizylsaures Natrium C_6 H_3 (OH) (CO₂H) S O₃ Na [1, 2, 6] + 2 H_2 O. Weißes, tristallinisches Pulver.

Bum Nachweis von Buder

*Natronlauge (annähernd 15 prozentig).

Rupfersulfatlösung, 10 prozentige.

- 1 Teil *Rupfersulfat ist in 9 Teilen Wasser zu lösen. Hainesche Lösung.
 - 2 Teile *Rupfersulfat werden in 15 Teilen Wasser gelöst und mit 15 Teilen *Glyzerin und 150 Teilen 5 prozentiger Kaliumhydroxydlösung versetzt.

Mylandersche Lösung.

2 Teile *Kaliumnatriumtartrat und 5 Teile *Natriumhydrogyd sind in 45 Teilen Wasser zu lösen und mit 1 Teil *basischem Wismutnitrat unter Umschütteln zu versetzen.

Die erforderlichenfalls durch Glaswolle filtrierte Flüssigkeit ist in einer braunen Flasche abzugeben.

Fehlingsche Lösung = *Rupfertartratlösung, alkalische.

Phenylhybrazinhydrochlorid (C₆H₅HN·NII₂) II Cl.

*Natriumazetat.

· Sum Nachweis von Pentosen

Orzin C₆H₃ (CH₃) (OH)₂ [1, 3, 5] + H₂O. Beiße Kristalle, die gegen 60° schmelzen.

Bialsche Lösung.

1 g Orzin ist in 500 ccm 30prozentiger Salzsäure (Dichte 1,148) zu lösen; die Lösung ist mit 25 Tropsen Eisenchloridlösung zu versetzen.

^{*}Phlorogluzin.

Sum Nachweis von Azeton

*Nitroprussidnatrium.

Jodjodkaliumlöfung.

3 Teile *Raliumjodid und 2 Teile *Jod sind in 45 Teilen Wasser zu lösen.

*Jodtinktur.

Zum Nachweis von Azeteffigfäure *Eisenchloriblösung (10 Prozent Gifen enthaltenb).

Zum Nachweis von Urobilin *Amylalfohol.

Zinkchloriblösung, 10 prozentige.

1 Teil Binkchlorid ist in 9 Teilen Wasser zu lösen.

Binkazetatlösung, alkoholische (10 prozentige Unreibung).

1 Teil gepulvertes *Zinkazetat ist mit 9 Teilen *absolutem Alkohol anzureiben. Mit der Aufschrift » Vor dem Gebrauch umzuschütteln« abzugeben.

Zum Nachweis von Urobilinogen Chrlichsche Lösung.

- 2 Teile Dimethyl-p-aminobenzaldehyd sind in 98 Teilen eines Gemisches von 4 Teilen *Salzsäure und 1 Teil Wasser zu lösen.
- Dimethyl-p-aminobenzalbehyd N (CH₃)₂ C₆H₄ · CIIO [1, 4]. Sellgelbe, glänzende Blättchen. Schmelzpunkt 73°.

Sum Nachweis von Gallenfarbstoff

Salpeterfäure, salpetrige Säure enthaltend.

- *Salpetersäure ist mit einigen Tropfen *rauchenber Salpeterfäure zu versetzen.
- *Ralziumchloridlösung, verdunnte (etwa 10 prozentig).
- *Natriumkarbonatlösung (331/3 prozentig).

Joblösung, weingeistige, 1 prozentige.

1 Teil *Jod ist in 99 Teilen *Weingeist zu lösen.

Bum Nachweis von Indifan

Chlorkalklösung, halbgesättigte.

Eine gesättigte Lösung von *Chlorkalk ist mit gleichen Teilen Wasser zu verdünnen.

Obermanersche Lösung.

0,2 Teile *Eisenchloridlösung sind mit 25 Teilen *rauchenber Salzsäure zu mischen.

Bleiazetatlösung, 25 prozentige.

1 Teil *Bleiazetat ift in 3 Teilen Waffer zu lösen.

*Chloroform.

Bur Ausführung ber Diazoreaftion

- a) 1 Teil *Natriumnitrit ist in 200 Teilen Wasser zu lösen.
- b) 5 g fein gepulverte Sulfanilsäure sind ohne Erwärmen burch häusiges Umschütteln in etwa 700 ccm Wasser zu lösen; die Lösung ist mit 50 ccm *Salzsäure zu versetzen und mit Wasser auf 1 Liter aufzusüllen.

Sulfanilfäure C_6H_4 (NH₂) SO_3H [1, 4] + 2 H_2O . Farblofe, rhombische Taseln, die an der Luft verwittern und beim Erhigen auf 280° bis 300° verkohlen, ohne vorher zu schmelzen.

Die Lösungen sind getrennt abzugeben. Bei Bedarf sind 1 cem der Natriumnitritlösung und 50 cem der Sulfanilsäurelösung zu mischen.

Bum Nachweis von Job

Natriumnitritlösung, 1 prozentige.

Bei Bedarf ist 1 Teil *Natriumnitrit in 99 Teilen Wasser zu lösen.

*Schwefelsäure, verdünnte (annähernd 16 prozentig).

*Chloroform.

Zum Nachweis von Salizylfäure *Cifenchloriblöfung (10 Prozent Cifen enthaltenb).

Jum Nachweis von Blut

a) Guajakharzlösung, 2 prozentige.

Bei Bedarf ist 1 Teil Guajakharz in 49 Teilen *absolutem Alkohol zu lösen.

Guajakharz. Das Harz bes Kernholzes von Guajacum ofsieinale Linné. Spröde, glasige, auf der Bruchtsäche glänzende, dunkelrotbraune Stücke, die an der Oberfläche oft gründraun erscheinen.

b) Terpentinöl, perogydhaltiges.

Perogydhaltiges Terpentinöl. Durch Stehen an der Luft verharztes "Terpentinöl. Werden 5 com "Jod-

zinkstärkelösung mit 3 Tropfen *Salzsäure versetzt und mit 1 ccm peroxydhaltigem Terpentinöl geschüttelt, so muß sich die wässerige Schicht blau färben.

Die Guajakharzlösung und das peroxydhaltige Terpentinöl sind getrennt abzugeben.

c) *Bengibin.

II. Für die Untersuchung des Mageninhalts

*Rongopapier.

Gungburgiche Löfung.

- 2 Teile *Phlorogluzin und 1 Teil *Vanillin sind in 30 Teilen *absolutem Alfohol zu lösen.
- *Dimethylaminoazobenzol.
- *Salzfäure, 1/10-Mormal=.
- * Ralilauge, 1/10, Normal.
- *Phenolphthaleinlösung.

Rosolfäurelösung, 1 prozentige.

1 Teil Rosolfäure ist in 99 Teilen *Weingeist zu lösen. Rosolsäure C_{20} H_{16} O_3 .

III. Für die Untersuchung des Blutes

Sahemfche Lösung zur Sählung ber roten Blutkörperchen.

5 Leile*Natriumfulfat, 1 Leil* Natriumchlorib und 0,5 Leile

*Quedfilberchlorib find in 200 Teilen Wasser zu lösen.

Essigsäurelösung, 0,33 prozentige, zur Zählung ber weißen Blutförperchen.

0,33 g *Effigfäure find in Wasser zu 100 ccm zu lösen.

Jennersche Cosin-Methylenblaulösung zur Färbung ber Blutzellen.

Bei Bedarf sind 25 ccm einer 0,5 prozentigen Lösung von Cosin in Methylalkohol und 20 ccm einer 0,5 prozentigen Lösung von *Methylenblau in Methylalkohol zu mischen.

Cofin. Tetrabromfluorefzein-Natrium.

Methylalkuhol CH3 OH. Farblose Flüssigkeit von der Dichte 0,793. Siedepunkt 65° bis 68°. Methylalkuhol darf Lackmuspapier nicht röten.

Lösung nach Giemsa zur Differenzierung der weißen Blutkörperchen.

3 Teile Azur II-Cosin und 0,8 Teile Azur II sind in 250 Teilen *Glyzerin bei 60° zu lösen und nach dem Ab- fühlen mit 250 Teilen Methylaltohol (f. o.) zu vermischen.

Stokessche Flussigkeit zur spektroskopischen Prüfung von Blut auf Reduzierbarkeit.

2 Teile *Ferrosulfat und 4 Teile *Weinsäure sind in 30 Teilen Wasser zu lösen. Kurz vor dem Gebrauch ist *Ummoniakslüssigkeit bis zur schwach alkalischen Reaktion zuzusegen.

IV. Zum Nachweis von Bakterien und Protozoen

1. Allgemeine Färbemittel

Löfflers Methylenblaulösung.

30 ccm einer gefättigten Löfung von Methylenblau in absolutem Alkohol sind mit einer Mischung von 1 ccm einer 1 prozentigen Kaliumhydroxydlöfung und 99 ccm Wasser zu versegen.

Boray-Methylenblaulösung.

1 Teil *Methylenblau ift in 50 Raumteilen siedender 5 prozentiger, wässeriger Lösung von *Borax zu lösen.

Rarbol-Fuchfinlösung, verdünnte.

- 1 Teil der zur Färbung von Tuberkelbazillen Verwendung findenden Ziehle Meelfenschen Karbol-Fuchfinlösung (f. IV, 2) ist mit 9 Teilen Wasser zu mischen.
- 2. Für die Färbung von Zuberkelbazillen und von elastischen Kasern

Bur Unreicherung ber Bagillen

Antiformin.

Mit gleichen Teilen Baffer zu verdünnen.

Bur Färbung ber Bazillen

Biehl-Meelsensche Karbol-Fuchsinlösung.

1 Teil einer gefättigten Lösung von *Fuchsin in *absolutem Alkohol ist mit 9 Teilen einer 5 prozentigen Lösung von *verslüssigtem Phenol zu versetzen.

Zur Färbung der elastischen Fasern

Weigertsche Lösung.

2 g *Fuchsin und 4 g *Resorzin werden in 200 ccm Wasser gelöst und in einer Porzellanschale zum Sieben erhitzt, dann gibt man 25 ccm *Eisenchloriblösung hinzu und erhält das Ganze unter Umrühren noch etwa 5 Minuten lang im Sieden. Den entstandenen

Niederschlag sammelt man auf einem Filter und kocht ihn dann mit 200 ccm *Weingeist. Dem nach dem Erkalten erhaltenen Filtrate werden 4 ccm *Salzfäure und so viel *Weingeist zugegeben, daß die Lösung 200 ccm beträgt.

Bur Entfärbung

Salzfäure-Allkohol.

3 Teile *Salzsäure sind mit 100 Teilen *verdünntem Weingeist zu mischen.

Bur Gegenfärbung

Löfflers Methylenblaulösung (f. IV, 1), verdünnte.

1 Teil Löfflers Methylenblaulösung ift mit 4 bis 9 Teilen Wasser zu mischen.

3. Für die Gramsche Färbung

Jur Färbung

Anilinwasser-Gentianaviolettlösung.

5 ccm Anilin sind mit 100 ccm Wasser einige Minuten lang kräftig zu schütteln. Die milchigtrübe Flüssigkeit ist durch ein mit Wasser angeseuchtetes Filter zu siltrieren. Je 100 ccm des Filtrats sind mit 11 ccm einer gesättigten Lösung von Gentianaviolett in *absolutem Alkohol zu versetzen.

Anilin C₆II₆NII₂. Farblose, ölige Flüssigkeit, die sich unter dem Einfluß von Licht und Luft rasch bräunt. Siedepunkt 183°.

Gentianaviolett. Chlorhydrat des Pentamethyl und Hegamethylpararosanilins.

pber:

Rarbol-Gentianaviolettlösung.

1 Teil gesättigte weingeistige Gentianaviolettlösung ist mit 9 Teilen einer 5 prozentigen wässerigen Lösung von *Phenol zu versetzen.

. Berbünnte Lugolsche Lösung.

1 Teil *Jod und 2 Teile *Kaliumjodid sind in etwa 3 bis 4 Teilen Wasser zu lösen; die Lösung ist mit Wasser auf 300 Teile zu bringen.

Bur Entfärbung

Eine Mischung von gleichen Teilen *absolutem Alkohol und *Uzeton.

Bur Gegenfärbung

Verbünnte Karbol-Juchfinlösung (f. IV, 1).

Alle Färbe. und Entfärbungsmittel sind, falls vom Arzte nichts anderes vorgeschrieben ist, in Tropf.
flaschen aus braunem Glase abzugeben.

Hilfsmittel für die mitrostopische Untersuchung Zedernöl. Das aus dem Holze von Juniperus virginiana Linné gewonnene, eingedickte ätherische Öl. Zedernöl ist dickslüssig und fast farblos. Dichte 0,941 bis 0,956. Brechungsinder bei 20° 1,51 bis 1,52.

Kanadabalsam. Der aus verschiedenen nordamerikanischen Abies-Urten gewonnene Terpentin. Kanadabalsam ist durchsichtig, in frischem Justand farblos, wird allmählich leicht gelblich, löst sich in Ather, Chloroform und Aylol vollständig. Dichte 0,994. Brechungsinder bei 20° 1,525 bis 1,535. Ranadabalsam muß auch unter dem Mikrostope durchsichtig und völlig gleichmäßig erscheinen.

* Aylol.

Rarbol-Aylol.

1 Teil "Phenol ist in 3 Teilen *Xylol zu lösen.

V. Sonstige ärztlich gebrauchte Reagenzien und Lösungen

Bum allgemeinen Nachweis von Job

- a) 1 Teil Meisstärke ist mit 200 Teilen Wasser einmal aufzukochen, die Löfung ist zu filtrieren und mit 2,4 Teilen 25 prozentiger Schwefelsäure zu mischen.
- b) 1 Teil Kaliumnitrit ist in 20 Teilen Wasser zu lösen.

 Vei Vedarf sind 10 com der Stärkelösung mit

 4 Tropsen der Kaliumnitritlösung zu mischen.

 Die Lösungen sind höchstens 4 Wochen lang, das
 gebrauchsfertige Reagens höchstens 1 Woche lang haltbar.

 Kaliumnitrit KNO2. Weißes, zersließliches, mikrokristalli-

Flüssigkeiten zur Erhaltung von Organen usw. in natürlichen Farben

Gluffigfeiten nach Raiferling.

nisches Pulver.

a) 3 Teile *Kaliumnitrat sind in 188 Teilen Wasser zu lösen, die Lösung ist mit 18 Teilen *Raliumazetatlösung und 40 Teilen *Formalbehydlösung zu versehen.

- b) *Weingeist.
- c) 3 Teile *Raliumazetatlösung sind mit 8 Teilen Wasser und 2 Teilen *Glyzerin zu mischen.

Physiologische Lösung nach Ringer.

0,6 Teile *Natriumchlorid, 0,04 Teile *Ralziumchloriblösung, 0,01 Teil Raliumchlorid und 0,01 Teil *Natriumbifarbonat sind nacheinander in 100 Teilen Wasser zu lösen.

Ist die Lösung für Warmblüter bestimmt, so sind anstatt 0,6 Leile *Natriumchlorid 0,8 Teile zu nehmen.

Ein Zusatz von 0,05 Teilen *Traubenzucker ist zweckmäßig; biese Lösung ist jedoch nur kurze Zeit haltbar.

Kaliumchlorid KC1. Farblose Kristalle oder weißes, fristallinisches Pulver.

Übersicht über die zwischen 10° und 25° eintretenden Veränderungen der Dichten

Bei ben Flüssigkeiten, beren Dichte bei 20° nicht auf eine Jahl beschränkt ist, sondern sich innerhalb gewisser Grenzen bewegen darf, ist eine Schwankung der Dichten bei jedem einzelnen Wärmegrade zwischen 10° und 25° in gleicher Höhr gestattet.

`, ',	20°	10°	11°	12°	13°	14°
Acetonum	0,7900,793	0,803	0,802	0,801	0,800	0,799
Acidum aceticum	höchstens 1,058	1,069	1,068	1,067	1,066	1,065
Acidum aceticum dilutum.	1,037—1,038	1,043	1,042	1,042	1,041	1,041
Acidum formicicum	1,057-1,060	1,065	1,064	1,064	1,063	1,063
Acidum hydrochloricum	1,122—1,123	1,127	1,127	1,126	1,126	1,125
Acidum hydrochloricum di-						
lutum	1,059 - 1,061	1,063	1,063	1,062	1,062	1,062
Acidum lacticum	1,206 — 1,216	1,220	1,219	1,218	1,217	1,216
Acidum nitricum	1,145 —1,148	1,154	1,153	1,152	1,152	1,151
Acidum nitricum crudum	1,372—1,392	1,396	1,395	1,393	1,392	1,390
Acidum nitricum fumans	mindestens 1,476	1,493	1,491	1,490	1,488	1,486
Acidum phosphoricum	1,150—1,153	1,156	1,156	1,155	1,155	1,154
Acidum sulfuricum	1,829—1,834	1,842	1,841	1,840	1,839	1,838
Acidum sulfuricum crudum	mindestens 1,829	1,839	1,838	1,837	1,836	1,835
Acidum sulfuricum dilutum	1,106—1,111	1,113	1,113	1,113	1,112	1,112
Aether	0,713	0,724	0,723	0,722	0,721	0,720
Aether aceticus	0,896-0,900	0,910	0,909	0,907	0,906	0,905
Aether bromatus	1,440—1,444	1,462	1,460	1,458	1,456	1,454
Alcohol absolutus	0,791-0,792	0,799	0,798	0,797	0,796	0,796
Amylenum hydratum	0,810-0,815	0,822	0,821	0,820	0,819	0,818
Amylium nitrosum	0,872-0,882	0,888	0,887	0,886	0,885	0,884
Aqua Amygdalarum ama-			,	·	,	,
rarum	0,967-0,977	0,976	0,975	0,975	0,975	0,974
Benzaldehyd	1,046—1,050	1,058	1,057	1,056	1,055	1,054
Benzaldehydcyanhydrin	1,115-1,120	1,127	1,126	1,125	1,124	1,123
Benzinum Petrolei	0,661-0,681	0,680	0,679	0,678	0,677	0,676
Bromoformium	2,814-2,818	2,842	2,840	2,837	2,834	2,832
		ı	1	1	1	

15°	16°	17°	18°	19°	20°	21°	22°	23°	24°	25°
0,798	0,796	0,795	0,794	0,793	0,792	0,791	0,789	0,788	0,787	0,786
1,064	1,062	1,061	1,060	1,059	1,058	1,057	1,056	1,055	1,054	1,053
1,040	1,039	1,039	1,038	1,038	1,037	1,036	1,036	1,035	1,035	1,034
1,062	1,062	1,061	1,060	1,060	1,059	1,059	1,058	1,058	1,057	1,056
1,125	1,124	1,124	1,123	1,123	1,122	1,122	1,121	1,121	1,120	1,120:
1,061	1,061	1,061	1,060	1,060	1,060	1,059	1,059	1,059	1,058	1,058
1,215	1,214	1,214	1,213	1,212	1,211	1.210	1,209	1,208	1,207	1,206
1,150	1,149	1,149	1,148	1,148	1,147	1,146	1,146	1,145	1,144	1,144
1,389	1,388	1,386	1,385	1,383	1,382	1,380	1,379	1,377	1,376	1,374
1,485	1,483	1,481	1,479	1,478	1,476	1,474	1,473	1,471	1,469	1,468
1,154	1,153	1,153	1,153	1,152	1,152	1,152	1,151	1,151	1,150	1,150
1,837	1,836	1,835	1,834	1,833	1,832	1,831	1,831	1,830	1,829	1,828
1,834	1,833	1,832	1,831	1,830	1,829	1,828	1,827	1,826	1,825	1,824
1,111	1,111	1,110	1,110	1,109	1,109	1,108	1,108	1,107	1,107	1,106
0,719	0,718	0,717	0,715	0,714	0,713	0,712	0,711	0,710	0,709	0,708
0,904	0,903	0,902	0,900	0,899	0,898	0,897	0,895	0,894	0,893	0.892
1,452	1,450	1,448	1,446	1,444	1,442	1,44()	1,438	1,436	1,434	1,432
0,795	0,794	0,793	0,792	0,791	0,791	0,790	0,789	0,788	0,788	0,787
0,817	0,816	0,816	0,815	0,814	0,813	0,812	0,811	0,810	0,809	0,808
0,883	0,882	0,880	0,879	0,878	0,877	0,876	0,875	0,874	0,873	0,872
)
0,974	0,974	0,973	0,973	0,972	0,972	0,972	0,971	0,971	0,970	0,970
1,053	1,052	1,051	1,050	1,049	1,048	1,048	1,047	1,046	1,045	1,044
$1,\!122$	1,122	1,121	1,120	1,119	1,118	1,118	1,117	1,116	1,115	1,115
0,676	0,675	0,674	0,673	0,672	0,671	0,670	0,669	0,668	0,667	0,666
2,829	2,827	2,824	2,822	2,819	2,816	2,814	2,811	2,808	2,806	2,803
					ì	I	ł	1	3	1

	20°	10°	11°	12°	13°	14°
Chloroformium	1,474—1,478	1,496	1,494	1,492	1,490	1,488
Eucalyptolum	0,923-0,926	0,934	0,933	0,932	0,931	0,930
Formaldehyd solutus	1,075-1,086	1,088	1,087	1,086	1,086	1,085
Glycerinum	1,221—1,231	1,232	1,231	1,231	1,230	1,229
Kreosotum	mindeftens 1,075	1,084	1,083	1,082	1,081	1,080
Liquor Aluminii acetici	mindestens 1,044	1,046	1,046	1,046	1,046	1,045
Liquor Aluminii acetico-		,	,		. '	,
tartarici	1,258—1,262	1,266	1,265	1,265	1,264	1,263
Liquor Ammonii anisatus	0,861-0,865	0,872	0,871	0,870	0,869	0,868
Liquor Ammonii caustici	0,9570,958	0,961	0,960	0,960	0,960	0,960
Liquor Calcii chlorati	1,2261,233	1,235	1,234	1,234	1,233	1,233
Liquor Ferri albuminati	0,982-0,992	0,990	0,990	0,989	0,989	0,989
Liquor Ferri oxychlorati		1 0 1 7	- O 1 m			
dialysati	1,041—1,045	1,045	1,045	1,045	1,045	1,044
Liquor Ferri sesquichlorati	1,275 1,285	1,284	1,284	1,283	1,283	1,283
Liquor Kali caustici	1,135 1,137	1,141	1,140	1,140	1,139	1,139
Liquor Kalii acetici	1,172—1,176	1,179	1,179	1,178	1,178	1,177
Liquor Natri caustici	1,165—1,169	1,172	1,171	1,171	1,170	1,170
Liquor Natrii silicici	1,296—1,396	1,351	1,351	1,350	1,350	1,349
Liquor Plumbi subacetici.	1,232—1,237	1,238	1,238	1,237	1,237	1,237
Methylium salicylicum	1,180-1,185	1,193	1,192	1,191	1,190	1,189
Oleum Amygdalarum	0,9110,916	0,921	0,920	0,920	0,919	0,918
Oleum Angelicae	0,848-0,913	0,889	0,888	0,887	0,886	0,885
Oleum Anisi	0,9790,989	-			**************************************	
Oleum Arachidis	0,912-0,917	0,922	0,921	0,921	0,920	0,919
Oleum Calami	0,954-0,965	0,967	0,967	0,966	0,965	0,964
Oleum Carvi	0,903 - 0,915	0,917	0,916	0,915	0,914	0,913
		-		•		,

15°	16°	17°	18°	190	20°	21°	22°	23°	24°	25 °
1,486	1,484	1,482	1,480	1,478	1,476	1,474	1,472	1,470	1,468	1,466
0,929	0,928	0,928	0,927	0,926	0,925	0,924	0,923	0,922	0,921	0,921
1,085	1,084	1,083	1,083	1,082	1,081	1,081	1,080	1,080	1,079	1,079
1,229	1,228	1,227	1,227	1,226	1,226	1,225	1,224	1,224	1,223	1,223
1,079	1,078	1,077	1,076	1,075	1,075	1,074	1,073	1,072	1,071	1,070
1,045	1,045	1,045	1,045	1,044	1,044	1,044	1,043	1,043	1,043	1,042
1 (1/19)	1.000	1 900	7 001	1 001	1.000	7.050	1.050	1050	1.050	10.00
1,263	1,262	1,262	1,261	1,261	1,260	1,259	1,259	1,258	1,258	1,257
0,867	0,866	0,866	0,865	0,864	0,863	0,862	0,861	0,860	0,859	0,859
0,959	0,959	0,959	0,959	0,958	0,958	0,958	0,958	0,957	0,957	0,957
1,232	1,232	1,231	1,231	1,230	1,230	1,229	1,229	1,228	1,228	1,227
0,989	0,988	0,988	0,988	0,987	0,987	0,987	0,986	0,986	0,986	0,985
1,044	1,044	1,044	1,044	1,043	1,043	1,043	1,043	1,043	1,042	1,042
1,282	1,282	1,281	1,281	1,280	1,280	1,280	1,279	1,279	1,278	1,278
1,139	1,138	1,138	1,137	1,137	1,136	1,136	1,136	1,135	1,135	1,134
1,177	1,176	1,176	1,175	1,175	1,174	1,174	1,173	1,173	1,172	1,17:
1,169	1,169	1,168	1,168	1,167	1,167	1,166	1,165	1,165	1,164	1,16
1,349	1,348	1,348	1,347	1,347	1,346	1,346	1,345	1,345	1,344	1,34
1,237	1,236	1,236	1,236	1,235	1,235	1,235	1,234	1,234	1,234	1,23
1,188	1,187	1,186	1,185	1,184	1,183	1,182	1,181	1,180	1,179	1,17
0,918	0,917	0,916	0,916	0,915	0,914	0,913	0,913	0,912	0,911	0,91
0,885	0,884	0,883	0,882	0,881	0,881	0,880	0,879	0,878	0,878	0,87
0,988	0,987	0,986	0,985	0,985	0,984	0,983	0,982	0,981	0,981	0,98
0,919	0,918	0,917	0,917	0,916	0,915	0,915	0,914	0,913	0,913	0,91
0,964	0,963	0,962	0,961	0,961	0,960	0,959	0,958	0,958	0,957	0,95
0,913	0,912	0,911	0,910	0,909	0,909	0,908	0,907	0,907	0,906	0,90
Viole	0/012	7/011	37020	3/300	1000	1,			'	,

	20°	10°	11°	12°	13°	14°
Oleum Caryophylli	1,039—1,065	1,061	1,060	1,059	1,058	1,057
Oleum Chenopodii anthel-	,	,				
minthiei	0,9580,985	0,981	0,980	0,979	0,978	0,977
Oleum Cinnamomi	1,018—1,035	1,036	1,035	1,034	1,033	1,032
Oleum Citri	0,852-0,856	0,862	0,861	0,861	0,860	0,859
Oleum Citronellae	0.880 - 0.896	0,898	0,897	0,896	0,895	0,894
Oleum Crotonis	0,936-0,956	0,953	0,952	0,951	0,951	0,950
Oleum Eucalypti	0,905—0,925	0,923	0,922	0,921	0,920	0,919
Oleum Foeniculi	0,960-0,970	0,973	0,972	0,971	0,971	0,970
Oleum Jecoris Aselli	0,920-0,928	0,931	0,930	0,930	0,929	0,928
Oleum Juniperi	0,856-0,876	0,874	0,873	0,872	0,871	0,871
Oleum Lavandulae	0,8770,890	0,892	0,892	0,891	0,890	0,889
Oleum Lini	0,926-0,936	0,938	0,937	0,937	0,936	0,935
Oleum Menthae piperitae	0,895—0,915	0,913	0,912	0,911	0,911	0,910
Oleum Myristicae aethereum	0,860-0,925	0,901	0,901	0,900	0,899	0,898
Oleum Olivarum	0,9110,914	0,919	0,919	0,918	0,917	0,917
Oleum Persicarum	0,911-0,916	0,921	0,920	0,920	0,919	0,918
Oleum Rapae	0,906-0,913	0,917	0,916	0,915	0,915	0,914
Oleum Ricini	0,9460,966	0,963	0,962	0,961	0,961	0,960
Oleum Rosmarini	0,895-0,915	0,913	0,912	0,911	0,911	0,910
Oleum Santali	0,968-0,980	0,981	0,981	0,980	0,979	0,979
Oleum Sesami	0,917-0,920	0,926	0,926	0,925	0,924	0,924
Oleum Sinapis	1,015-1,020	1,029	1,028	1,027	1,025	1,024
Oleum Terebinthinae	0,855-0,872	0,873	0,872	0,871	0,870	0,869
Oleum Terebinthinae rectifi-	, ,	,	,,,	-/	- / 0	-1
catum	0,855-0,865	0,869	0,868	0,867	0,866	0,865
Oleum Thymi	mindeftens 0,895	0,903	0,902	0,901	0,900	0,900
				, i	,	′

15°	160	17°	18°	19°	20°	21°	22°	23°	24°	2
1,057	1,056	1,055	1,054	1,053	1,052	1,051	1,050	1,050	1,049	1,0
0,976	0,975	0,975	0,974	0,973	0,972	0,972	0,971	0,970	0,969	0,9
1,032	1,031	1,030	1,029	1,028	1,027	1,027	1,026	1,025	1,024	1,
0,858	0,857	0,857	0,856	0,855	0,854	0,854	0,853	0,852	0,852	0,
0,893	0,892	0,891	0,890	0,889	0,888	0,887	0,886	0,885	0,884	0,
0,949	0,949	0,948	0,947	0,947	0,946	0,945	0,945	0,944	0,943	0,
0,919	0,918	0,917	0,916	0,915	0,915	0,914	0,913	0,912	0,911	0,
9,969	0,968	0,967	0,966	0,965	0,965	0,964	0,963	0,962	0,961	0,
0,928	0,927	0,926	0,926	0,925	0,924	0,924	0,923	0,922	0,922	0,
0,870	0,869	0,868	0,868	0,867	0,866	0,865	0,864	0,863	0,863	0,
0,889	0,888	0,887	0,886	0,885	0,884	0,883	0,883	0,882	0,881	0,
0,935	0,934	0,933	0,932	0,932	0,931	0,930	0,930	0,929	0,928	0,
0,909	0,908	0,907	0,907	0,906	0,905	0,904	0,904	0,903	0,903	0
0,897	0,896	0,896	0,895	0,894	0,893	0,892	0,892	0,891	0,890	0
0,916	0,915	0,915	0,914	0,913	0,913	0,912	0,911	0,911	0,910	0
0,918	0,917	0,916	0,916	0,915	0,914	0,913	0,913	0,912	0,911	0
0,913	0,913	0,912	0,911	0,911	0,910	0,909	0,909	0,908	0,907	0
0,959	0,959	0,958	0,957	0,957	0,956	0,955	0,955	0,954	0,953	0
0,909	0,908	0,907	0,907	0,906	0,905	0,904	0,903	0,903	0,902	0
0,978	0,977	0,977	0,976	0,975	0,974	0,974	0,973	0,973	0,972	0
0,923	0,922	0,921	0,921	0,920	0,919	0,919	0,918	0,918	0,917	0
1,023	1,022	1,021	1,020	1,019	1,018	1,017	1,016	1,015	1,014	
0,868	0,868	0,867	0,866	0,865	0,864	0,864	0,863	0,862	0,861	0
			0.000	0.001	0.000	0.000	0.050	0.050	0.957	C
$0_{t}864$	0,864	0,863	1	0,861	0,860	0,860	0,859	0,858	0,857	
0,899	0,898	0,897	0,896	0,896	0,895	0,894	0,893	0,893	0,892	1

		1		1	1	1
	20°	10°	11°	12°	13°	140
Oleum Valerianae	0,955-0,999	0,985	0,985	0,984	0,983	0,982
Paraffinum liquidum	mindeftens 0,881	0,888	0,887	0,886	0,886	0,885
Paraldehyd	0,992-0,994	1,004	1,003	1,002	1,001	1,000
Phenolum liquefactum	1,063 - 1,066					_
Spiritus	0,824 - 0,828	0,835	0,834	0,833	0,832	0,831
Spiritus aethereus	0,800 - 0,804	0,811	0,811	0,810	0,809	0,808
Spiritus Aetheris nitrosi	0,835 - 0,845	0,850	0,849	0,848	0,847	0,846
Spiritus Angelicae compositus	0,880-0,884	0,891	0,890	0,889	0,888	0,887
Spiritus camphoratus	0,879 - 0,883	0,890	0,889	0,888	0,887	0,886
Spiritus dilutus	0,8870,891	0,897	0,897	0,896	0,895	0,894
Spiritus Formicarum	0,889-0,893	0,900	0,899	0,898	0,897	0,896
Spiritus Juniperi	0,877-0,881	0,887	0,886	0,886	0,885	0,884
Spiritus Lavandulae	0,877 0,881	0,887	0,886	0,886	0,885	0,881
Spiritus Melissae compositus	0,877 0,881	0,887	0,886	0,886	0,885	0,884
Spiritus Menthae piperitae	0,831-0,835	0,841	0,841	0,840	0,839	0,838
Spiritus saponatus	0,920-0,930	0,933	0,932	0,932	0,931	0,930
Spiritus Sinapis	0,828-0,832	0,839	0,838	0,837	0,836	0,836
Tinctura Jodi	0,8980,902	0,910	0,909	0,908	0,907	0,906
,						
						•
			!			
ſ	1	- 1	1			

15°	160	17°	18°	19°	20°	21°	22°	23°	24°	21
0,981	0,980	0,980	0,979	0,978	0,977	0,976	0,976	0,975	0,974	0,!
0,884	0,884	0,883	0,882	0,882	0,881	0,881	0,880	0,879	0,879	0,8
0,999	0,998	0,996	0,995	0,994	0,993	0,992	0,991	0,990	0,989	0,!
1,069	1,068	1,067	1,066	1,066	1,065	1,064	1,063	1,062	1,062	1,0
0,831	0,830	0,829	0,828	0,827	0,826	0,825	0,825	0,824	0,823	0,8
0,807	0,806	0,805	0,804	0,803	0,802	0,801	0,800	0,799	0,799	0,
9,845	0,844	0,843	0,842	0,841	0,840	0,839	9,838	0,837	0,836	0,8
0.000	0.000		0.001	0.000	0.000	0.001	0.001	0.000	0.050	
0,886		0,885	0,884	0,883	0,882	0,881	0,881	0,880	0,879	0,
0,885	1	0,884	0,883	0,882	0,881	0,880	0,880	0,879	0,878	0,
0,893	1	0,892	0,891	0,890	0,889	0,889	0,888	0,887	0,886	0,
0,895	1	0,894	0,893	0,892	0,891	0,890	0,889	0,889	0,888	0,
0,883	1	0,881	0,880	0,880	0,879	0,878	0,877	0,876	0,875	0,
0,883	1	0,881	0,880	0,880	0,879	0,878	0,877	0,876		$0_{i'}$
0,883	1	0,881	0,880	0,880	0,879	0,878	1	0,876	1	0,
0,837) '	0,835	0,834	0,834	0,833	0,832	1	0,830	l .	
0,929		0,928	0,927	0,926	0,925	0,925		0,923	1	1 1
0,835	1	0,833	0,832	0,831	0,830	0,829	0,828	0,828		1 '
0,903	0,904	0,903	0,902	0,901	0,900	0,899	0,898	0,898	0,897	0,

Unlage VI

Übersicht über die Dichten bei 15°, bezogen auf die Dichte des Wassers bei 15° als Einheit (= spezisisches Gewicht des D.A.B. 5)

Acetonum Acidum aceticum Acidum aceticum Acidum formicicum Acidum hydrochloricum Acidum hydrochloricum Acidum lacticum Acidum nitricum Acidum nitricum Acidum nitricum fumans Acidum phosphoricum Acidum sulfuricum Acidum sulfuricum Acidum sulfuricum	0,796 — 0,799 höchftens 1,064 1,040 — 1,041 1,061 — 1,064 1,126 — 1,127 1,061 — 1,063 1,210 — 1,220 1,149 — 1,152 1,380 — 1,400 mindeftens 1,486 1,153 — 1,156 1,836 — 1,841 mindeftens 1,836	Aqua Amygdalarum amararum	0,970 — 0,980 1,052—1,056 1,121—1,126 0,666—0,686 2,829—2,833 1,485—1,489 0,928—0,931 1,079—1,090 1,225—1,235 mindeftens 1,080 mindeftens 1,046 1,262—1,266 0,866—0,870
Acidum sulfuricum		Liquor Ammonii anisatus	
Acidum sulfuricum dilutum	1,109—1,114 0,720	caustici Liquor Calcii chlo-	0,959 - 0,960
Aether accticus Aether bromatus	0,902—0,906 1,450—1,454	rati	1,229—1,236 0,985—0,995
Alcohol absolutus . Amylenum hydratum	0,796—0,797 0,815 - 0,820	Liquor Ferri oxy- chlorati dialysati Liquor Ferri sesqui-	1,043—1,047
Amylium nitrosum	0,8780,888	chlorati	1,28—1,29

Liquor Kali caustici	1,138—1,140	Oleum Rosmarini	0,900-0,920
Liquor Kalii acetici	1,176—1,180	Oleum Santali	0,973 - 0,985
Liquor Natri caustici	1,168—1,172	Oleum Sesami	0 921-0,924
Liquor Natrii silicici	1,300 — 1,400	Oleum Sinapis	1,020—1,025
Liquor Plumbi sub-		Oleum Terebinthi-	
acetici	1,235—1,240	nae	0,860-0,877
Methylium salicyli-	1 105 1 100	Oleum Terebinthi-	
cum	1,185—1,190	nae rectificatum.	0,860 - 0,870
Oleum Amygdala-	0.015 0.000	Oleum Thymi	mindestens 0,900
rum	0,915—0,920	Oleum Valerianae.	0,959—1,003
Oleum Angelicae	0,853-0,918	Paraffinum liqui-	
Oleum Arachidis	0,916—0,921	dum	mindeftens 0,885
Oleum Calami	0,959 - 0,970	Paraldehyd	0,998—1,000
Oleum Carvi	0,907—0,919	Phenolum liquefac-	1 069 1 071
Oleum Caryophylli	1,0441,070	tum	1,068—1,071
Oleum Chenopodii anthelminthici	0,963 - 0,990	Spiritus	0,830-0,834
Oleum Cinnamomi.	1,023—1,040	Spiritus aethereus.	0,805—0,809
	0.857 - 0.861	Spiritus Aetheris	0,840-0,850
Oleum Citri		nitrosi	0,040-0,000
Oleum Citronellae.	0,885-0,901	Spiritus Angelicae compositus	0,885 - 0,889
Oleum Crotonis	0,940-0,960	•	0,000 - 0,000
Oleum Eucalypti	0,910 - 0,930	Spiritus camphora- tus	0,884-0,888
Oleum Foeniculi	0,965—0,975	Spiritus dilutus	0,892-0,896
Oleum Jecoris Aselli			0,002-0,000
Oleum Juniperi	0,860 - 0,880	Spiritus Formica-	0,894-0,898
Oleum Lavandulae		Spiritus Juniperi	0,882-0,886
Oleum Lini	0,930-0,940	Spiritus Lavandulae	
Oleum Menthae	0,900-0,920	Spiritus Melissae	, 0,002
piperitae	0,300-0,320	compositus	0,882-0,886
Oleum Myristicae aethereum	0,865-0,930	Spiritus Menthae	1
Oleum Olivarum	1 '		0,836-0,840
Oleum Persicarum.		1	1
Oleum Rapae			
Oleum Ricini	1	_	1
Oleum Richii	10,0000,010	T.HOURES ST.	1

Übersicht über die Veränderungen des Siedepunkts einiger Arzneimittel bei Anderungen des Luftdrucks zwischen 800 und 650 mm*)

^{*)} In bieser Tabelle ist auch ber Siebepunkt bes Wassers bei verschiebenen Barometerständen angegeben. Diese Angabe ist für die in den Allgemeinen Bestimmungen (Seite XXVII) vorgeschriebene Nachprüfung der Fundamentalpunkte des Thermometers ersorberlich.

Orman similitar	800	790	780	770	760
Urzneimittel			t_0		
Acidum trichlor- aceticum	197,0	196,5	196,0	195,5	195,0
Aether	36,1	35,7	35,3	34,9	34,5
Aether aceticus	75,9—78,9	75,4—78,4	74,9—77,9	74,5—77,5	74,077,0
Aether bromatus.	39,641,6	39,2-41,2	38,8-40,8	38,4-40,4	38,0-40,0
Aether chloratus.	13,4—13,9	13,0-13,5	12,7—13,2	12,3—12,8	12,0—12,5
Alcohol absolutus	79,4—80,4	79,0—80,0	78,7 - 79,7	78,3—79,3	78,0—79,0
Amylenum hydratum	100,6—104,6	100,2—104,2	99,8—103,8	99,4—103,4	99,0 - 103,0
Amylium nitrosum	96 , 6—98,6	96,2—98,2	95,8—97,8	95,497,4	95,097,0
Benzaldehyd	179,2—181,2	178,7—180,7	178,1—180,1	177,6—179,6	177,0—179,
Bromoformium	150,0—152,0	149,5—151,5	149,0—151,0	148,5—150,5	148,0—150,
Chloroformium	61,6—63,6	61,2-63,2	60,8—62,8	60,462,4	60,0—62,0
Methylium salicylicum	223,4—227,4	222,8—226,8	222,2—226,2	221,6—225,6	221,0—225,
Paraldehyd	124,7—126,7	124,3—126,3	123,8—125,8	123,4—125,4	123,0—125,
Phenolum	179,7—183,7	179,3—183,3	178,9—182,9	178,4—182,4	178,0—182,
Wasser	101,4	101,1	100,7	100,4	100,0
					I
					Į.

755	750	745	740	735	730
		t _o			
194,7	194,5	194,2	194,0	193,7	193,5
34,3	34,1	33,9	33,7	33,5	33,3
73,8—76,8	73,5—76,5	73,3—76,3	73,1—76,1	72,8—75,8	72,675,6
37,8-39,8	37,6-39,6	37,4-39,4	37,2—39,2	37,039,0	36,838,8
11,8—12,3	11,7—12,2	11,5—12,0	11,3—11,8	11,1-11,6	11,0—11,5
77,8—78,8	77,778,7	77,578,5	77,3—78,3	77,1—78,1	77,0—78,0
98,8—102,8	98,6—102,6	98,4—102,4	98,2—102,2	98,0—102,0	97,8—101,
94,8—96,8	94,696,6	94,4—96,4	94,2—96,2	94,096,0	93,895,8
176,7—178,7	176,4—178,4	176,2—178,2	175,9—177,9	175,6—177,6	175,3—177
147,7149,7	147,5—149,5	147,2—149,2	147,0—149,0	146,7—148,7	146,5—148
59,8-61,8	59,6-61,6	59,4-61,4	59,2-61,2	59,0—61,0	58,8—60,8
220,7—224,7	220,4—224,4	220,1—224,1	219,8—223,8	219,5-223,5	219,2-228
122,8124,8	122,6124,6	122,4124,4	122,2—124,2	121,9-123,9	121,7—128
	177,6—181,6	177,4—181,4	177,1—181,1	176,9—180,9	176,7—180
99,8	99,6	99,4	99,3	99,1	98,9

Arzneimittel	725	720	715	710	705
et i fine i intitiet			to		
Acidum trichlor- aceticum	$193_{\prime}2$	193,0	192,7	192,5	192,2
Aether	33,1	32,9	32,7	32,5	32,3
Aether aceticus	72,475,4	72,1—75,1	71,9—74,9	71,7—74,7	71,474,4
Aether bromatus.	36,6—38,6	36,438,4	36,238,2	36,0-38,0	35,8-37,8
Aether chloratus.	10,811,3	10,611,1	10,511,0	10,3—10,8	10,110,6
Alcohol absolutus	76,8—77,8	76,677,6	76,477,4	76,3—77,3	76,1—77,1
Amylenum hydratum	97,6—101,6	97,3—101,3	97,1—101,1	96,9—100,9	96,7—100,7
Amylium nitrosum	93,695,6	93,4—95,4	93,295,2	93,095,0	92,8—94,8
Benzaldehyd	175,0-177,0	174,8—176,8	174,5—176,5	174,2—176,2	173,9—175,9
Bromoformium	146,2—148,2	146,0—148,0	145,7—147,7	145,5-147,5	145,2—147,2
Chloroformium	58,560,5	58,3-60,3	58,160,1	57,9—59,9	57,759,7
Methylium sali- cylicum	218,9—222,9	218,6—222,6	218,3—222,3	218,0—222,0	217,7—221,7
Paraldehyd	121,5—123,5	121,3—123,3	121,1—123,1	120,9—122,9	120,7—122,7
Phenolum	176,5—180,5	176,3—180,3	176,1—180,1	175,9 – 179,9	175,6—179,6
Wasser	98,7	98,5	98,3	98,1	97,9

			į .	1	
700	690	680	670	660	650
			t _o		
192,0	191,5	191,0	190,5	190,0	189,5
32,1	31,7	31,3	30,9	30,5	30,1
71,2—74,2	70,7—73,7	70,3—73,3	69,8—72,8	69,372,3	68,971
35,6-37,6	35,3—37,3	34,9—36,9	34,5—36,5	34,1-36,1	3 3,7—3!
9,9—10,4	9,6-10,1	9,3—9,8	8,9—9,4	8,6-9,1	8,2-8,
75,9—76,9	75,6—76,6	75,2—76,2	74,9—75,9	74,6—75,6	74,27
005 1005	061 100 1	95,7—99,7	95,3—99,3	94,9—98,9	94,5—9
96,5—100,5	96,1—100,1			, and the second	i i
92,6—94,6	92,2-94,2	91,8—93,8	91,493,4	91,0—93,0	90,6 - 9
173,6—175,6	173,1—175,1	172,5—174,5	172,0—174,0	171,4—173,4	170,9—1
145,0 - 147,0	144,5—146,5	144,0—146,0	143,5—145,5	143,0—145,0	142,5—1
57,5—59,5	57,1—59,1	56,7—58,7	56,358,3	55,9—57,9	55 _/ 5—-č
217,4—221,4	216,8—220,8	216,2-220,3	215,6—219,7	215,0-219,1	214,4—:
120,5—122,5	120,0—122,0	119,6—121,6	119,2—121,2	118,8—120,8	118,3—
175,4—179,4	175,0—179,0	174,8—178,8	174,3—178,3	173,8177,8	173,3—
97,7	97,3	96,9	96,6	96,2	95,
		-			
1		į			

Anlage VIII

Tabelle A

enthaltend die größten Gaben (Maximaldosen) einiger Arzneimittel für den erwachsenen Menschen

Ist eines der nachstehenden Mittel in einer Arznei zum inneren Gebrauche (zum Einnehmen) in solchen Mengen enthalten, daß bei dem vorgeschriebenen Gebrauche die nachstehende größte Einzelgabe oder größte Tagesgabe, d. h. die sich auf 24 Stunden verteilende Menge, überschritten wird, so darf der Apotheker die Arznei nur dann abgeben, wenn der Arzt durch ein der Mengenangabe des betreffenden Mittels beigefügtes Ausrufungszeichen (!) sowie durch wörtliche Wiederholung der vervrdneten Menge zu erkennen gegeben hat, daß die Aberschreitung der größten Gaben beabsichtigt ist.

Dies gilt auch für die Berordnung der nachstehenden Mittel in der Form von Einsprigungen in und unter die Haut und Schleimhaut, in die Muskulatur und andere Organe, in die Blutbahn, in den Rückenmarkfanal, in geschlossene Körperhöhlen und für die Sinverleibung durch Suppositorien. Den Einsprigungen sind die Aufbringung auf die Schleimhäute, insbesondere durch Sinstäubung, Einpinselung, Eintropfung, Eingießung, auch durch Klistier, gleichzuachten.

Wenn der Apotheker bei Berechnung der größten Gaben auf ärztliche Angaben stößt wie Tee- oder Kaffcelöffel, Kinder- oder Dessertlöffel, oder Eßlöffel, so hat er für 1 Tee- oder Kaffeelöffel 5 ccm, für 1 Kinder- oder Dessertlöffel 10 ccm und für 1 Eßlöffel 15 ccm in Rechnung zu stellen.

	Größte Sinzelgabe Bramm	Größte Lagesgabe Grann
Acetanilidum	0,5	1,5
Acidum agaricinicum	0,1	
Acidum arsenicosum	0,005	0,015
Acidum diaethylbarbituricum	0,75	1,5
Acidum phenylaethylbarbituricum	0,4	0,8
Aethylmorphinum hydrochloricum	0,1	0,3
Agaricinum	0,1	
Amylenum hydratum	4,0	8,0
Amylium nitrosum	0,2	0,5
Antifebrin	0,5	1,5
Apomorphinum hydrochloricum	0,02	0,06
Aqua Amygdalarum amararum	2,0	6,0
Argentum nitricum	0,03	0,1
Arsacetin	0,2	
Aspidinolfilicinum oleo solutum	20,0	20,0
Atropinum sulfuricum	0,001	0,003
Bromoformium	0,5	1,5
Cantharides	0,05	0,15
Chloralum hydratum	3,0	6,0
Chloroformium (zum Einnehmen)	0,5	1,5
Cocainum hydrochloricum	0,05	0,15
Cocainum nitricum	0,05	0,15
Codeinum phosphoricum	0,1	0,3
Colchieinum	0,002	0,005
Diacetylmorphinum hydrochloricum	0,005	0,015
Dihydrooxycodeinonum hydrochloricum	0,03	0,1
Dionin	0,1	0,3
Emetinum hydrochloricum	0,05	0,1
Eukodal	0,03	0,1
Extractum Belladonnae	0,05	0,15
Extractum Colocynthidis	0,05	0,15

Anlage VIII

Tabelle A

enthaltend die größten Gaben (Maximaldosen) einiger Arzneimittel für den erwachsenen Menschen

Ift eines der nachstehenden Mittel in einer Arznei zum inneren Gebrauche (zum Einnehmen) in solchen Mengen enthalten, daß bei dem vorgeschriebenen Gebrauche die nachstehende größte Einzelgabe oder größte Tageßgabe, d. h. die sich auf 24 Stunden verteilende Menge, überschritten wird, so darf der Apotheker die Arznei nur dann abgeben, wenn der Arzt durch ein der Mengenangabe des betreffenden Mittels beigefügtes Ausrufungszeichen (!) sowie durch wörtliche Wiederholung der verordneten Menge zu erkennen gegeben hat, daß die Aberschreitung der größten Gaben beabsichtigt ist.

Dies gilt auch für die Verordnung der nachstehenden Mittel in der Form von Sinsprizungen in und unter die Haut und Schleimhaut, in die Muskulatur und andere Organe, in die Blutbahn, in den Rückenmarkfanal, in geschlossene Körperhöhlen und für die Sinderleibung durch Suppositorien. Den Einsprizungen sind die Aufbringung auf die Schleimhäute, insbesondere durch Sinstäudung, Sinpinselung, Sintropfung, Singießung, auch durch Klistier, gleichzuachten.

Wenn der Apothefer bei Berechnung der größten Gaben auf ärztliche Angaben stößt wie Tee- oder Kaffcelöffel, Kinder- oder Dessertlöffel, oder Eßlöffel, so hat er für 1 Tee- oder Kaffeelöffel 5 ccm, für 1 Kinder- oder Dessertlöffel 10 ccm und für 1 Eßlöffel 15 ccm in Rechnung zu stellen.

	Größte Einzelgabe Gramm	Größte Lagesgabe Gramm
Acetanilidum	0,5	1,5
Acidum agaricinicum	0,1	
Acidum arsenicosum	0,005	0,015
Acidum diaethylbarbituricum	0,75	1,5
Acidum phenylaethylbarbituricum	0,4	0,8
Aethylmorphinum hydrochloricum	0,1	0,3
Agaricinum	0,1	
Amylenum hydratum	4,0	8,0
Amylium nitrosum	0,2	0,5
Antifebrin	0,5	1,5
Apomorphinum hydrochloricum	0,02	0,06
Aqua Amygdalarum amararum	2,0	6,0
Argentum nitricum	0,03	0,1
Arsacetin	0,2	
Aspidinolfilicinum oleo solutum	20,0	20,0
Atropinum sulfuricum	0,001	0,003
Bromoformium	0,5	1,5
Cantharides	0,05	0,15
Chloralum hydratum	3,0	6,0
Chloroformium (zum Einnehmen)	0,5	1,5
Cocainum hydrochloricum	0,05	0,15
Cocainum nitricum	0,05	0,15
Codeinum phosphoricum	0,1	0,3
Colchieinum	0,002	0,005
Diacetylmorphinum hydrochloricum	0,005	0,015
Dihydrooxycodeinonum hydrochloricum	0,03	0,1
Dionin	0,1	0,3
Emetinum hydrochloricum	0,05	0,1
Eukodal	0,03	0,1
Extractum Belladonnae	0,05	0,15
Extractum Colocynthidis	0,05	0,15

	Größte Einzelgabe Gramm	Größte Lagesgabe Gramm
Extractum Filicis Extractum Hyoscyami Extractum Opii Extractum Strychni Filmaronöl Folia Belladonnae Folia Digitalis Folia Hyoscyami Folia Stramonii Fructus Colocynthidis Glandulae Thyreoideae siccatae Gutti Herba Lobeliae Heroin hydrochloricum Homatropinum hydrobromicum Hydrargyrum bichloratum Hydrargyrum bijodatum Hydrargyrum cyanatum Hydrargyrum oxycyanatum Hydrargyrum oxycyanatum Hydrargyrum oxydatum Hydrargyrum oxydatum Hydrargyrum oxydatum Hydrargyrum salicylicum Hydrastininium chloratum Hydrastininium hydrochloricum Kreosotum Liquor Kalii arsenicosi Lobelinum hydrochloricum	Einzelgabe	Lagesgabe
Luminal Luminal-Natrium Medinal	0,4 0,4 0,75	0,8 0,8 1,5

	Größte	Größte
	Einzelgabe	Lagesgabe
	Gramm	Gramm
M-thlleanaham	1,0	2,0
Methylsulfonalum	' 1	
Morphinum hydrochloricum	0,03	0,1
Narcophin	0,03	0,1
Natrium acetylarsanilicum	0,2	1 5
Natrium diaethylbarbituricum	0,75	1,5
Natrium nitrosum	0,3	1,0
Natrium phenylaethybarbituricum	0,4	0,8
Nitroglycerinum solutum	0,1	0,4
Oleum Chenopodii anthelminthici	. 0,5	1,0
Oleum Crotonis	0,05	0,15
Opium concentratum und alle Subereitungen.		
die etwa 50 Prozent Morphin und außerdem die Hauptmenge der übrigen Opiumbestandteile		
enthaltenpaintefunterie	0,03	0,1
Opium pulveratum	0,15	0,5
Papaverinum hydrochloricum	0,2	0,6
Paraldehyd	} '	10,0
•	5,0	,
Phosphorus	0,001	0,003
Phosphorus solutus	0,2	0,6
Physostigminum salicylicum	0,001	0,003
Physostigminum sulfuricum	0,001	0,003
Pilocarpinum hydrochloricum	0,02	0,04
Pilulae asiaticae ($0_t001\mathrm{g}$ Acidum arsenicosum		
je Pille)	5 Stück	15 Stüd
Plumbum aceticum	0,1	0,3
Podophyllinum	0,1	0,3
Pulvis Ipecacuanhae opiatus	1,5	5,0
Santoninum	0,1	0,3
Scopolaminum hydrobromicum	0,001	0,003
Semen Strychni	0,1	0,2
Strophanthinum	0,001	0,005
1	,	,

	Größte Einzelgabe Gramm	Größte Lagesgabe Gramm
Strychninum nitricum	0,005	0,01
Sulfonalum	1,0	2,0
Suprarenin (Adrenalin, Epirenan etc.)	0,001	
Tartarus stibiatus	0,1	0,3
Theophyllinum	0,5	1,5
Tinctura Cantharidum	0,5	1,5
Tinctura Colchici	2,0	6,0
Tinctura Colocynthidis	1,0	3,0
Tinctura Digitalis	1,5	5,0
Tinetura Jodi	0.2	0,6
Tinctura Lobeliae	1,0	3,0
Tinctura Opii crocata	1,5	5,0
Tinctura Opii simplex	1,5	5,0
Tinctura Strophanthi	0,5	1,5
Tinetura Strychni	1,0	2,0
Trional	1,0	2,0
Veratrinum	0,002	0,005
Veronal	0,75	1,5
Veronal-Natrium	0,75	1,5
Yohimbinum hydrochloricum	0,03	0,1

Tabelle B

enthaltend die gewöhnlich Gifte genannten Arzneimittel, die unter Berschluß und sehr vorsichtig aufzubewahren sind

Acidum arsenicosum Arecolinum hydrobromicum Arsacetin Atropinum sulfuricum Benzaldehydcyanhydrin Colchicinum Homatropinum hydrobromicum Hydrargyrum bichloratum Hydrargyrum bijodatum Hydrargyrum evanatum Hydrargyrum oxycyanatum Hydrargyrum oxydatum Hydrargyrum oxydatum via humida paratum Hydrargyrum praecipitatum album Hydrargyrum salicylicum Liquor Kalii arsenicosi

Natrium acetylarsanilicum Natrium kakodylicum Nitroglycerinum solutum Pastilli Hydrargyri bichlorati Pastilli Hydrargyri oxycyanati Phosphorus Phosphorus solutus Physostigminum salicylicum Physostigminum sulfuricum Salvarfanpräparate Scopolaminum hydrobromicum Strophanthinum Strychninum nitricum Suprarenin (Adrenalin, Epirenan etc.) Veratrinum

Unlage X

Tabelle C

enthaltend diejenigen Arzneimittel, die von den übrigen getrennt und vorsichtig aufzubewahren sind

Acetanilidum

Acetum Sabadillae

Acidum agaricinicum

Acidum carbolicum

Acidum carbolicum liquefactum

Acidum chromicum

Acidum diaethylbarbituricum

Acidum hydrochloricum

Acidum nitricum

Acidum nitricum crudum

Acidum nitricum fumans

Acidum phenylaethylbarbituricum

Acidum sulfuricum

Acidum sulfuricum crudum

Acidum trichloraceticum

Aether bromatus

Aether chloratus

Aethylmorphinum hydro-

chloricum Agaricinum

Airol

Alypin hydrochloricum

Alypin nitricum

Amylenum hydratum

Amylium nitrosum

Anaesthesin

Antifebrin

Antipyrin

Apomorphinum hydro-

chloricum

Aqua Amygdalarum amararum

Argentum nitricum

Argentum nitricum cum Kalio

Aspidinolfilicinum oleo solutum

Barium chloratum

Bismutum oxyjodogallicum

Bromoformium

Bromum

Bulbus Scillae

Cantharides

Cerussa

Chloralum hydratum

Chloroformium

Cocainum hydrochloricum

Cocainum nitricum

Codeinum phosphoricum

Coffeinum

Coffeinum-Natrium benzoieum

Coffeinum-Natrium salicylicum

Coilodium cantharidatum

Cotarninium chloratum

Cresolum crudum

Cuprum aluminatum

Cuprum sulfuricum

Cuprum sulfuricum crudum

Diacetylmorphinum hydrochloricum

Dihydrooxycodeinonum hydrochloricum

Dimethylamino-phenyldimethylpyrazolonum

Dionin
Diuretin
Dulcin

Emetinum hydrochloricum

Eukodal Euphorbium

Extractum Belladonnae Extractum Colocynthidis

Extractum Filicis

Extractum Hydrastis fluidum

Extractum Hyoscyami

Extractum Opii

Extractum Secalis cornuti

fluidum

Extractum Strychni

Filmaronöl

Folia Belladonnae Folia Digitalis Folia Hyoscyami Folia Stramonii

Folia Stramonii nitrata Formaldehyd solutus

Formalin

Fructus Colocynthidis

Glandulae Thyreoideae siccatae

Gutti

Herba Lobeliae

Heroin hydrochloricum Hydrargyrum chloratum Hydrargyrum chloratum vapore paratum

Hydrastininium chloratum

Hydrastininum hydrochloricum

Jodoformium

Jodum

Kali causticum fusum Kalium dichromicum

Kalium jodatum

Kreosotum Lactophenin

Lactylphenetidinum

Liquor Cresoli saponatus

Liquor Kali caustici

Liquor Natri caustici Liquor Plumbi subacetici

Lithargyrum

Lobelinum hydrochloricum

Luminal

Luminal-Natrium

Medinal

Methylsulfonalum

Minium

Morphinum hydrochloricum

Narcophin

Natrium diaethylbarbituricum

Natrium jodatum Natrium nitrosum

Natrium phenylaethylbarbi-

turicum Novocain

Novocain hydrochloricum

Novocain nitricum

OleumChenopodii anthelminthici

Oleum Crotonis

Oleum Sinapis

Opium

Opium concentratum und alle Aubereitungen, die etwa 50 Prozent Morphin und außerdem die Hauptmenge der übrigen Opium. bestandteile enthalten

Opium pulveratum

Papaverinum hydrochloricum

 $\operatorname{Paraldehyd}$

Phenacetinum

Phenolphthaleinum

Phenolum

Phenolum liquefactum

Phenyldimethylpyrazolonum

Phenyldimethylpyrazolonum salicylicum

Pilocarpinum hydrochloricum

Plumbum aceticum

Podophyllinum

Pulvis Ipecacuanhae opiatus

Pyramidon

Pyrazolonum dimethylaminophenyldimethylicum

Pyrazolonum phenyldimethy-

Pyrazolonum phenyldimethylicum salicylicum

Radix Ipecacuanhae

Resina Jalapae

Rhizoma Filicis Rhizoma Hydrastis

Rhizoma Veratri

Salipyrin

Santoninum

Secale cornutum

Semen Colchici

Semen Sabadillae

Semen Strophanthi

Semen Strychni

Stypticin

Sulfonalum

Suprarenin (Adrenalin, Epirenan etc.), die handelsüblichen Löfungen

Tartarus stibiatus

Theobromino-natrium salicylicum

Theophyllinu.n

Tinctura Cantharidum

Tinctura Colchici

Tinctura Colocynthidis

Tinctura Digitalis

Tinctura Ipecacuanhae

Tinctura Jodi

Tinctura Lobeliae

Tinctura Opii benzoica

Tinctura Opii crocata

Tinctura Opii simplex

Tinctura Scillae

Tinctura Strophanthi

Tinctura Strychni

Tinctura Veratri

Trional

Tropacocainum hydrochloricum

Tubera Jalapae

Tuberfuline

Urethanum

Veronal

Veronal-Natrium

Yohimbinum hydrochloricum

Zincum chloratum

Zincum sulfuricum

Berzeichnis

der neben den amtlichen sonst noch gebräuchlichen Namen einiger Arzneimittel

Acetum concentratum	Acidum aceticum dilutum
Acidum pyrogallicum	Pyrogallolum
Adeps Lanae cum Aqua	Lanolinum
Unisammoniat	Liquor Ammonii anisatus
Unisliquor	Liquor Ammonii anisatus
Argilla alba	Bolus alba
Arsenicum album	Acidum arsenicosum
Athfalilauge	Liquor Kali caustici
Ahnatronlauge	Liquor Natri caustici
Augensalbe, weiße	Unguentum Zinci
Axungia, auch A. Porci	Adeps suillus
Azetphenetibin	Phenacetinum
Blasenpflaster	Emplastrum Cantharidum ordi-
, , , ,	narium
Brandsalbe	Unguentum Plumbi
Bromammonium	Ammonium bromatum
Bromkalium	Kalium bromatum
Bromnatrium	Natrium bromatum
Brusteligir, auch banisches	Elixir e Succo Liquiritiae
Bruftpulver, Kurellasches	Pulvis Liquiritiae compositus
Butyrum Cacao	Oleum Cacao
Carbo Tiliae	Carbo Ligni
Chlorammonium	Ammonium chloratum
Chlorfaures Kali	Kalium chloricum
Cinnabaris	Hydrargyrum sulfuratum
	rubrum

Cremor Tartari	Tartarus depuratus
Dänische Königstropfen	Elixir e Succo Liquiritiae
Decoctum Salep	Mucilago Salep
Deuterojoduretum Hydrargyri	Hydrargyrum bijodatum
Diachylonpflaster	Emplastrum Lithargyri
Diachylonpflaster, gelbes	Emplastrum Lithargyri compositum
Dimethylogychinizin	Phenyldimethylpyrazolonum
Eisenpillen	Pilulae Ferri carbonici Blaudii
Ciseffig	Acidum aceticum
Elixir ad longam vitam	Tinctura Aloes composita
Elixir paregoricum	Tinctura Opii benzoica
Elixir pectoralis, and Regis	1
Danjae	Elixir e Succo Liquiritiae
Elixir stomachicum Hoffmanni	Elixir Aurantii compositum
Elixir viscerale Hoffmanni	Elixir Aurantii compositum
Emplastrum diachylon, auch	ı
d. album ober simplex	Emplastrum Lithargyri
Emplastrum diachylon com-	
positum	Emplastrum Lithargyri compositum
Emplastrum Plumbi	Emplastrum Lithargyri
Emplastrum Plumbi compo-	
situm	Emplastrum Lithargyri compositum
Extractum Nucis vomicae	Extractum Strychni
Farina Lini	Placenta Seminis Lini
Fenchelholz	Lignum Sassafras
Ferrum Hydrogenio reductum	Ferrum reductum
Flores Zinci	Zincum oxydatum crudum
Franzosenholz	Lignum Guajaci
Hebrafalbe	Unguentum diachylon
Hepar Sulfuris	Kalium sulfuratum
Herba Jaceae	Herba Violae tricoloris
Heufamen, griechischer	Semen Foenugraeci

Hirschlornsalz	Ammonium carbonicum
Hoffmannsgeist ober .tropfen	Spiritus aethereus
Höllenstein	Argentum nitricum
Hydrargyrum amidato-bichlo-	
ratum	Hydrargyrum praecipitatum album
Hydrargyrum biehloratum cor-	
rosivum	Hydrargyrum bichloratum
Hydrargyrum chloratum mite.	Hydrargyrum chloratum
Hydrargyrum oxydatum flavum	Hydrargyrum oxydatum via hum. parat.
Hydrargyrum oxydatum	·
rubrum	Hydrargyrum oxydatum
Rali, dylorfaures	Kalium chloricum
Kali, doppelt chromsaures	Kalium dichromicum
Kalium bichromicum	Kalium dichromicum
Kalium bitartaricum	Tartarus depuratus
Kalium hypermanganicum	Kalium permanganicum
Rrampftropfen	Tinctura Valerianae aetherea
Stropffalbe	Unguentum Kalii jodati
kupferrauch, weißer	Zincum sulfuricum
Lac Sulfuris	Sulfur praecipitatum
Lapis divinus	Cuprum aluminatum
Laudanum	Opium
Laudanum liquidum	Tinctura Opii simplex
Laudanum liquidum Syden-	
hami	Tinetura Opii erocata
Lagirmus	Electuarium Sennae
Lebensbalfam	Mixtura oleoso-balsamica
Leinmehl	Placenta Seminis Lini
Linimentum saponato-campho-	
ratum liquidum	Spiritus saponato-camphoratus
Liquor	Spiritus aethereus
Mageneligir, Hoffmanns	Elixir Aurantii compositum
Magisterium Bismuti	Bismutum subnitricum

Meconium Mercurius corrosivus Mercurius dulcis Mercurius vivus Merturialpflaster Merturialsalbe, graue Natrium biboracicum Natrium subsulfurosum Natro-Kali tartaricum Natron, unterschwefligsaures	Opium Hydrargyrum bichloratum Hydrargyrum chloratum Hydrargyrum Emplastrum Hydrargyri Unguentum Hydrargyri cinereum Borax Natrium thiosulfuricum Tartarus natronatus Natrium thiosulfuricum Unguentum Rosmovini compo-
Nux vomica Panamarinde, auch späne Paraazetphenetidin Pillen, italienische Pilulae italicae Piper hispanicum Pocholz Präzipitat, roter Präzipitat, weißer	Unguentum Rosmarini compositum Semen Strychni Cortex Quillaiae Phenacetinum Pilulae aloeticae ferratae Pilulae aloeticae ferratae Fructus Capsici Lignum Guajaci Hydrargyrum oxydatum Hydrargyrum praecipitatum album
Präzipitatsalbe, rote Präzipitatsalbe, weiße Pulvis infantum Pulvis pectoralis Kurellae Pulvis pro infantibus Phrogallussäure Rood Juniperi inspissatus Saint-Germaintee Salmiat Seidlithulver Seignettesalz Semen Cinae	Unguentum Hydrargyri rubrum Unguentum Hydrargyri album Pulvis Magnesiae cum Rheo Pulvis Liquiritiae compositus Pulvis Magnesiae cum Rheo Pyrogallolum Succus Juniperi inspissatus Species laxantes Ammonium chloratum Pulvis aerophorus laxans Tartarus natronatus Flores Cinae

Sirupus Corticum	Sirupus Aurantii
Spathsalbe	Unguentum Cantharidum pro usu veterinario
Species laxantes St. Germain.	Species laxantes
Speckstein	Talcum
Sperma Ceti	Cetaceum
Spiritus Nitri dulcis	Spiritus Aetheris nitrosi
Spiritus sulfurico-aethereus	Spiritus aethereus
Spiritus Vini rectificatus	Spiritus dilutus
Spiritus Vini rectificatissimus.	Spiritus
Stahltropfen, apfelsaure	Tinctura Ferri pomati
Stibio-Kali tartaricum	Tartarus stibiatus
Sulfur auratum Antimonii	Stibium sulfuratum auran-
	tiacum
Sulfur lotum	Sulfur depuratum
Tannenzapfenöl	Oleum Terebinthinae
Tinetura Nucis vomicae	Tinetura Strychni
Tinctura thebaica	Tinctura Opii simplex
Tinctura tonico-nervina	• •
Bestuscheffi	Tinctura Ferri chlorati aetherea
Unguentum ad decubitum	Unguentum Plumbi tannici
Unguentum Hebrae	Unguentum diachylon
Unguentum mercuriale cinereum	Unguentum Hydrargyri
	cinereum
Wasserglas	Liquor Natrii silicici
Wurmfaruextraft	Extractum Filicis
Wurmsamen	Flores Cinae
Bitwersamen	Flores Cinae
Bugpflafter, jufammengesehtes	Emplastrum Lithargyri com-
	positum

Anlage XII

Inhaltsverzeichnis

		Seite		Geite
21 broch	ungen	192	Acidum tartaricum	33
	lidum	1	» trichloraceticum	34
Acetonu	ım	2	Adalin	35
Acetum		3	Adeps benzoatus	36
<i>)</i>	pyrolignosum crudum	4	» Lanae anhydricus	37
>>	» rectificatum	5	» suillus	38
*	Sabadillae	6	Absorptionsvermögen X	$\mathbf{x}\mathbf{x}$
Acidum	aceticum	6	Aether	39
<i>»</i>	» dilutum	8	» aceticus	40
"	acetylosalicylicum	9	» bromatus	41
"	agaricinicum	10	» chloratus	43
<i>»</i>	arsenicosum	11	» pro narcosi	39
<i>»</i>	benzoicum	13	Aethylmorphinum hydrochloricum	44
<i>»</i>	borieum	14	Agar Agar	45
"	carbolicum	526	Agaricinum	10
<i>»</i>	» liquefactum	527	Agarizinfäure	10
» ·	chromicum	15	Mirof	98
"	citricum	16	Ulaun	51
<i>»</i>	diaethylbarbituricum	17	» , gebrannter	52
"	formicicum	18	Albargin	46
"	gallicum	20	Albumosefilber	77
»	hydrochloricum	20	Alcohol absolutus	47
>>	» dilutum	22	Alfohol, absoluter	47
<i>»</i>	lacticum	22	» , 96 Volumprozent	761
<i>»</i>	nitricum	24	» , 90 »	761
<i>»</i>	» crudum	25	» , 70 »	761
<i>»</i>	» fumans	26	Alkoholzahl, Bestimmung ber	LII
<i>»</i>	phenylaethylbarbituricum	26	Allgemeine Bestimmungen X	XV
*	phenylchinolinearbonicum	27	Allgemeine fachtechnische Erläuterungen . XI	
»	phosphoricum	28	Allylfenföl, fynthetisches	492
»	salicylicum	29	Aloe	49
»	sulfuricum	30	Aloeegtraft	218
<i>»</i>	» crudum	31	Aloepillen, eifenhaltige	
»	» dilutum	32	Alsoetinktur	
"	tannicum	32	» , zusammengesette	

	Seite		Geite
Allt-Tuberkulin	730	Amylium nitrosum	62
Alumen	51	Amybritrit	62
» ustum	52	Amylum Oryzae	63
Alluminiumazetatlöfung	388	» Tritici	63
Aluminiumazetotartratlösung	390	Anaesthesin	64
Aluminiumfulfat	52	Angelifaöl	477
Aluminium sulfuricum	52	Angelikaspiritus, jufammengefehter	659
Alypin hyrochloricum	53	Angelifamurzel	551
Allypinhybrochlorid	53	Anhydro. Sydrogymerkurifalizylfäure	350
Allypinnitrat	55	Anilin	795
Alypin nitricum	55	Anilinwaffer-Gentianaviolettlöfung	795
Ameifenfäure	18	Unis	295
Almeifenfpiritus	660	Anisot	478
p-Uminobenzoefäureathplefter	64	Unthrophore	82
p-Uminobenzonl-biathylamino-athanolhybro-		Antifebrin	1
distorib	464	Antiformin	794
p-Alminobenzonlebiäthylamino-athanolnitrat .	465	Antimonpentasulfid	665
Ammoniacum	56	Antimontrifulfib	666
Ammoniaffüssigfeit	391	Antiphrin	527
» , anisölhaltige	391	Alpfelegtraft, eifenhaltiges	225
Almmoniakgummi	56	Alpomorphinhydrochlorid	65
Ammonium bromatum	57	Apomorphinum hydrochloricum	65
Ammoniumbromib	57	Aqua Amygdalarum amararum	67
Ammonium carbonicum	58	» Calcariao	68
» chloratum	59	» carbolisata	70
Almmoniumchlorib	59	» Cinnamomi	71
Minmoniumchloriblöfung	761	» cresolica	69
Almmoniumfarbonat	58	» destillata	70
Ammonium tarbonatlösung	761	» Foeniculi	71
Ammonium nolybbat	761	» Laurocerasi	68
Ammoniummolybbatlösung	761	» Menthae piperitae	72
Ummoniumnitrat	761	» phenolata	70
Ammoniumogalatlöjung	762	» Plumbi	71
Ummoniumogalat, neutrales	762	» Rosae	72
Ammoniumrhobanib	779	Aquae aromaticae	71
Anunoniumrhobaniblöfung, 1/10-Normal	779	Arabisches Gummi	325
Umpullenglafer, Prufung ber		Arecolinum hydrobromicum	72
Amygdalae dulces		Arelajamen	
Amplattohot		Arefolinhybrobromib	
Umylenhybrat	. 61	Argentum colloidale	. 78
Amylenum hydratum	61	» foliatum	. 78
- ·			

9	eite		Seit
Argentum nitricum	75	$\mathbf{B}_{ m acilli}$	82
» » cum Kalio nitrico	76	Balbrian	569
» proteinicum	77	Balbrianül	490
Almitablüten	59	Balbriantinktur	719
Arnikatinktur	92	» , ätherische	719
Arsazetin4	40	Balsamum Copaivae	88
Arfenige Saure	11	» Mentholi compositum	84
Arsenikpillen 5	37	» peruvianum	
Arzneibereitung, aseptische	III	» tolutanum	86
Arzneigläser, Prüfung ber I	V	Bärentraubenblätter	292
Arzneimittel, Berkleinerung ber XXI		Barium chloratum	88
		Bariumchlorib	88
Asa foetida	79	Bariumhybrogyb, friftallifiertes	762
Ufant		Bariumnitrat	
Aspidinolfilicinum oleo solutum	80	Bariumnitratlöfung	762
Alfpibinolfilizinöl	80	Bariumfulfat	88
Aspirin	9	Barium sulfuricum	88
	90	Bärlappsporen	413
Ather	39	Barntwaffer	762
Atherisches DI, Bestimmung bes, in Drogen XXXI	X	Baumwolle, gereinigte	323
Atherweingeist 6		Benzaldehyd	
Athylbromid	41	Benzaldehydcyanhydrin	92
		Bengibin	
Athylmorphinhydrochlorid	44	Benzinum Petrolei	93
Athylurethan 7		Benzoe	98
Atophan	27	Benzoefäure	18
Attropinfulfat	81	o-Benzoefäurefulfinibnatrium	591
Atropinum sulfuricum	81	Benzoeschmalz	36
Attali	60	Benzoetinktur	693
Attalt 1	19	Benzol	762
Agstifte	82	Benzonleäthyletetramethylbiamino-ifopropa-	
Aufgüsse 3.	57	nolhybrochlorib	53
Autoflav XXX	ш	Benzoyl-athyl-tetramethylbiamino-ifopropa-	
Azetanilib	1	nolnitrat	55
Alzeton	2	Bestimmungen, allgemeine	XV
Azeton, Prüfung auf I	II	» , maßanalytische XX	XVI
Alzeihlierungstölbchen XX	X	Bialfche Cofung	
Azetyl-p-aminophenylarfinfaures Natrium 4		Bibernelltinftur	
Azetylfalizylfäure	9	Bibernellwurzel	562
Ngur II 7		Bilsenkrautblätter	
Azur II-Cosin 7	93	Bilsenkrautertrakt	228

Seite	Geil
Bilsenkrautol 498	Braunstein 765
Birtenteer 538	Brausemagnesia 410
Bismutum bitannicum 94	Brausepulver 549
» nitricum 96	» , abführendes 546
» oxyjodogallicum 98	» , gemischtes 540
» subcarbonicum 100	Brechnuß 628
» subgallicum 102	Brednußegtraft
» subnitricum 105	Brechnußtinktur 710
» subsalicylicum 107	Brechweinstein 688
» tribromphenylieum 110	Brechweinsteinsalbe 748
Bitterflee 291	Brechwurzel 550
Bitterflecegtraft 236	Brechwurzelsirup 644
Bittermanbelwasser 67	Brechwurzeltinftur 708
Bitterfalz 419	Brom
Blattfilber 75	Brombiäthylazetylkarbamib 35
Blaubsche Pillen 537	a.Bromifovalerianylharuftoff 115
Bleinzetat 542	Bromoform118
Bleinzetatlöfung 762	Bromoformium
» , 25prozentige 790	Bromum 114
» , weingeistige 762	Bromural 115
Bleiessig	Bromwasser 768
Bleiglätte	Brufteligir 208
Bleikarbonat, basisches	Brustpulver 548
Bleiogyb 410	Brufttee 654
Bleipflaster 209	Bulbus Scillae
Bleipflastersalbe	
Bleifalbe	
Bleitannatsalbe	Calcaria chlorata 118
Bleiwasser 71	» usta
Bleiweiß	Calcium carbonicum praecipitatum 119
Bleiweißpflaster 207	» carbonicum praecipitatum pro
Bleiweißfalbe 735	usu externo 120
» , tampferhaltige 785	» glycerino-phosphoricum 121
Bockshornsamen	» hypophosphorosum
Boli	» lacticum
Bolus alba	» phosphoricum 125
Borax	» sulfuricum ustum 127
Borag-Methylenblaulösung	Camphora 127
Borsalbe	100
	* synthetica 128 Cantharides 129
Borjäure	
Bovo-Tuberkulin Roch 731	Capsulae

Geite	Seil
Carbo Ligni pulveratus	Chloroformium pro narcosi 15
» medicinalis 133	Chloroformöl 498
Carrageen	Chlorwasserstoffsäure 20
Caryophylli	Chlorzinkjoblöfung 763
Catechu	Chromfäure 19
Cautschuc	Chromfäurelöfung 76:
Cera alba	Chrysarobin 15
» flava	Chrysarobinum
Cerata	Cocainum hydrochloricum 158
Cereoli 82	» nitricum 160
Cerussa	Codeinum phosphoricum
Cetaceum	Coffeinum 163
Censonzimt	Coffeinum-Natrium benzoicum 164
Chartae	» salicylicum 166
Charta nitrata	Colchicinum 168
» sinapisata	Colb Cream 745
Chinaegtraft, weingeistiges 222	Collemplastra 169
Chinafluibegtraft	Collemplastrum adhaesivum 169
Chinarinde	» Zinci 170
Chinatinstur 696	Collodium
» , zusammengesette 698	» cantharidatum
Chinawein	» elasticum
Chininhydrochlorid	Colophonium
Chininfulfat	Cortex Aurantii Fructus 522
Chinintannat	» Chinae
Chininum ferro-citricum 145	» Cinnamomi
» hydrochloricum	» Citri Fructus
» sulfurieum	» Condurango
» tannicum	» Frangulae
Chloralhybrat	» Granati
Chloralhydratiösung	" Quercus
Chloralhybratpräparat XXXVIII	» Quillaiae
Chloralum hydratum	Cotarninium chloratum
Chloramin	Creofotal
Chloraminiblung	Cresolum crudum
Chloreisentinktur, atherische	Crocus
Chlorfalf	Cubebae
Chlorfaltlösung	Cuprum aluminatum
» , halbgefättigte	» sulfuricum
©hloroform	» suntaricum
Chloroformium	" " Crudum 192
Omororoum ************************************	•

Seite		Sci
D ammar	Dulzin	20
Decocta	Duotal	32
Decoctum Althaeae	Durchschnittsproben XX	ZZI
» Sarsaparillae compositum 193		
» Seminis Lini	Shrlichsche Lösung	789
» Zittmanni	Eibischblätter	
Dermatol 102	Cibifchfirup	
Desinfizieren XXXI	Cibifchwurzel	
Dessertlöffel, Inhalt des	Cichenrinde	
Destilliertes Basser 70	Eisen, gepulvertes	
Degtrin	» , reduziertes	
Dextrinum	Sisenalbuminatlösung	
Diacetylmorphinum hydrochloricum 196	Cisenchiningitrat	
Diäthylbarbiturfäure 17	Cisenchloriblösung	
Diathylbarbitursaures Natrium 449	Cisenogychloriblösung, bialysierte	
Diäthylmalonylharnstoff	Sisenpulver	
Diazetylamino-azotoluol 521	Eisentinftur, apfelsaure	
Diazetylmorphinhydrochlorib 196	Eisenvitriol	
Dichte XXVII	Eisenzucker	
Dichten, Übersicht über bie 799	Eisenzuderfirup	
Dihydrooxycodeinonum hydrochloricum . 214	Eiweißlösung	
Dihydroogykodeinonhydrodylorid 214	Elaeosacchara	
Dimethylaminoazobenzol 763	Electuaria	
Dimethylamino-phenylbimethylpyrazolon 198	Electuarium e Senna	
Dimethylamino-phenyldimethyl-	» Sennac	202
; pyrazolonum 198	Elixir Aurantii compositum	202
Dimethylarsinsaures Natrium 452	» e Succo Liquiritiae	
Dimethyl-p-aminobenzaldehyd 789	Emetinhybrochlorid	
Dinatriumorthophosphat 458	Emetinum hydrochloricum	
Dionin	Emplastra	
1, 8.Diogyanthrachinon 199	Emplastrum adhaesivum	
Dioxyanthrachinonum 199	» Cantharidum ordinarium	206
o-Dioryphenyläthanolmethylamin 675	» Cantharidum perpetuum	206
Diphenylamin 763	» Cantharidum pro usu	
Diphenylamin Schwefelfäure 763	veterinario	
Diphtherie-Serum 632	» Cerussae	
Diuretin	» fuscum camphoratum	207
Doversches Pulver 547	2 02	208
Drehung bes polarisierten Lichtstrahls. XXVIII	» Lithargyri	
Drogen, Berkleinerungsgrad ber XXIX	» » compositum	
Dulein	» saponatum	21(

Geite .	Seite
Emplastrum saponatum salicylatum 211	Extractum Faecis
Emulfionen	» Ferri pomati
Emulsiones	» Filicis
Emulsio Olei Jecoris Aselli 212	» Frangulae fluidum 242
» » » composita 212	» Gentianae
» oleosa	» Hydrastis fluidum 243
Enzianeztraft 227	» Hyoscyami 228
Englantinetur 703	» Opii 230
Enzianwurzel 554	» 'Rhei
Cofin 793	» » compositum 234
Erbmifföl	» Secalis cornuti fluidum 245
Erläuterungen, allgemeine fachtechnische. XXVI	» Strychni 234
Erstarrungspunft, Bestimmung bes XLII	» Thymi fluidum 246
Esbachsche Cosung 787	» Trifolii fibrini 236
Eserinum salicylicum 532	Extrafte 216
» sulfuricum 533	3
Effig	
Essigather 40	Faex medicinalis
Effigfäure 6	Farnegtraft 226
* , verbünnte 8	Farnwurzel 574
Essigfäureanhybrid	Faulbaumfluidegtraft
Effigfaurelöfung, 0,33 prozentige 792	Faulbaumrinde 179
Cfteracht XLIX	Fehlingsche Löfung 788
Eglöffel, Inhalt bes 816	Feinbürette XXXVII
Eucalyptolum	Fenchel 307
Cutalyptol	Fenchelöl
Eufalyptusöl	Fenchelwasser 71
Eukodal	Ferriammoniumfulfat
Euphorbium	Ferriammoniumfulfatlöfung 780
Extracta	Ferrofarbonat, zuderhaltiges 248
» fluida	Ferrolattat
Extractum Absinthii	Ferrofulfat 257
» Aloes 218	» , getrocfnetes 258
» Aurantii fluidum 239	Ferrofulfatlöfung 764
» Belladonnae 218	Ferrum carbonicum cum Saccharo 248
» Calami 220	» saccharatum 248
» Cardui benedicti 221	» lacticum
» Chinae fluidum 240	
» » spirituosum 222	» » saccharatum 252
» Colocynthidis 223	» pulveratum
» Condurango fluidum 242	» reductum
0	

	Ctiti
Ferrum sulfuricum	7 Fowlersche Lösung 405
» » crudum 25	8 Fructus Anisi
» » siccatum 25	8 » Aurantii immaturi 298
» » siceum	8 » Capsici
Filmaronöl 8	0 » Cardamomi 301
Fingerhutblätter 27	
Fingerhuttinktur 70	
Fliegen, spanische 12	-
Flores Arnicae	
» Caryophylli 26	
» Chamomillae	
» Cinae	
» Koso	
» Lavandulae	
» Malvae	
» Sambuci	_
» Tiliae	
» Verbasci	
Fluidertratte	~
Folia Althaeae	Candantant
» Belladonnae	- Outputte
» Digitalis	Odnao
» Farfarae	
» Hyoscyami	Ontappetiment
» Juglandis	
» Malvae	20
» Melissae	Och micropotetti
Menthae piperitae	223212 111
» Salviae	
» Sennae	" Amoi
	Godding.
200	20
» » nitrata	Ochinquitte Oction
» Trifolii fibrini	
» Uvae Ursi	0.37,0.00
Folium Belladonnae	Octopulation and the second se
» Hyoscyami	
Formalbehyblösung	
Formaldehyd solutus	
Formaldehydeschwefelfäure 764	Gips, gebrannter 127
Formalin	Glandulae Thyreoideae siccatae 316
Formeln, Schreibweise ber XXV	Gläfer, Mrüfung ber

	Seite				Grite
Glauberfalz	460	Herba	Absintl	ıii	328
Globuli		<i>y</i> >	Cardui	benedicti	329
Glycerinum	321	"	Centau	rii	331
Sinzerin	321	,,	Lobelia	e	332
Slyzerin-Joblöfung		<i>>></i>	Melilot	i	334
Glyzerinphosphorsaures Kalzium	121	<i>y</i> ı	Serpyll	i	334
Slyjerinpräparat XXX		"	Thymi		335
Slyzerinfalbe		<i>»</i>	Violae	tricoloris	336
Slygerinfeife, fluffige		Heroin	hybrochle	rib	196
Colbschwefel		Heram	ethylente	ramin	336
Gossypium depuratum				tetraminum	336
Granatrinbe			-		648
Granula	324	Soffmo	annscher !	Bebensbalfam	430
Größenbestimmung, mitroffopische X					269
Guajacolum carbonicum				nigter	5
Guajakharz		» »			4
Guajatharglösung, 2prozentige		Solito		lverte	132
Guajakholz					653
Guajatol, friftallifiertes					540
Guajatoltarbonat		0		robromib	337
Guajakolfulfofaures Ralium				hydrobromicum	337
Gummi arabicum					422
Gummi, arabisches				ter	423
Gummigutt				r	277
Gummipflaster			•		
Gummipulver, zusammengefettes			»	bichloratum	
Summischleim			»	bijodatum	340
Günzburgsche Lösung			*	chloratum	341
Guttapercha			,	y vapore paratum	
Guttaperchalösung			"	cyanatum	
Gutti			<i>»</i>	oxycyanatum	
			»	oxycyanatum cum Hydrar-	
				gyro cyanato	
Sainesche Lösung	788		*	oxydatum	346
Hammeltalg			»	oxydatum via humida	., .,,
Hauhechelmurzel			-	paratum	347
Hayemsche Lösung			n	praecipitatum album	
Hefe, medizinische			<i>»</i>	salicylicum	350
Hefertraft			"	sulfuratum rubrum	
Hefipflaster		Subia		rib	
SeifXX				m chloratum	
ngwen verestasans er		ALY ULG	MO DITTITION	AL VALLUE CAULILLA A A A A A A A A A A A A A A A A A	1/1/64

839

	Scite		Seite
Hydrastininum hydrochloricum	352	Raffeelöffel, Inhalt bes	816
Hydrastissluidertrakt	243	Raiserling, Flüffigfeiten nach	797
Hydrastischizom	578	Ralaobutter	468
Hydrogenium peroxydatum solutum	353	Kali causticum fusum	360
» peroxydatum solutum con-		Kali, übermangansaures	371
» centratum	355	Ralilauge	403
Hyoscinum hydrobromicum	609	» , Mormal	780
		» , 1/10° Normal	781
		» , weingeistige	
		» , » ½-Normal	
~		Ralisalpeter	370
Indigotarmin	780	Ralifeife	
Indigokarminlöfung	780	Raliseifenspiritus	
Infusa		Kaliumazetatlöfung	
Infusum Sennae compositum		Kalium bicarbonicum	362
Ingiwer		Kaliumbikarbonat	362
Ingwertinktur	720	» , besonders gereinigtes	-
Irländisches Moos		Raliumbisulfat	766
Islandisches Moos		Raliumbromat	782
Istizin	199	Raliumbromatlöfung, ½10. Normal.	782
		Kalium bromatum	
		Raliumbromid	
		Kalium carbonicum	
3 . 7 6	571		
Salapenharz			
Jalapenpillen	538	Raliumchlorat	
Jalapenseife		Kalium chloricum	
Jalapenwurzel		Kaliumchlorid	
Jennersche Cofin-Methylenblaulösung		Raliumchromat	
Job		Kaliumchromatlösung	
Jobbengin		Kaliumbichromat	
Jobeisenstrup		» , besonders gereinigtes	
Jobjodkaliumlösung	789	Kaliumbichromatlösung	
Joblösung		Kalium diehromicum	
Joblöfung, 1/10-Normal		Kaliumferrizyanib	
Joblöfung, weingeistige, Iprozentige	790	Kaliumferrizhanidlösung	766
Jodoform	358	Kaliumferrozyanib	
Jodoformium		Kaliumferrozyaniblöfung	760
Jobtinftur		Kalium, guajatolfulfosaures	372
Jodum		Kaliumhydrogyd	
Jodjahl	L	Raliumjobat	
Jodzinkstärkelösung	765	Kaliumjobatstärkepapier	760

Selte	Er
Kalium jodatum	Ralziumfulfat
Raliumjobib	Ralziumfulfatlöfung
Kaliumjodidlösung 766	Kamala 37
Kaliumjodibsalbe	Ramillen
Kaliumfarbonat	Rampfer 12
Kaliumnatriumtartrat	» , funthetischer
Raliumnitrat	Rampferliniment, flüchtiges 38
Kalium nitricum 370	Rampferöl49
Kaliumnitrit797	» , ftarfes 49
Kaliumpermanganat 371	Kampferspiritus (55)
Kaliumpermanganatlösung 767	Kampferwein
» , ½10°Normal 783	Ranababaljam
Kalium permanganicum 371	Kapfeln
Raliumfulfat 374	Karbol-Fuchfinlösung, verbünnte 70.
Kalium sulfoguajacolicum 372	Karbol-Gentianaviolettlösung 7()6
Kalium sulfuratum 373	Karbol-Xylol79
» sulfuricum	Rarbobenebiftenegtraft 22
» tartaricum	Rarbobenebiftenfraut 329
Raliumtartrat 375	Karlsbaber Salz, fünstliches
Kalium, saures weinsaures 680	Karmelitergeist
Ralk, gebrannter 119	Rassiafölben XXX
Ralfliniment 386	Ratechu 137
Ralfwaffer 68	Ratechutinktur
Ralmus 573	Rautschut
Ralmusertraft	Rautschutheftpflaster
Ralmussl	Rautschutpsaster
Kalmustinktur693	Kinderlöffel, Inhalt des
Ralomel	Rinberpulver 548
RaltXXVIII	Kirschsirup
Kalziumchlorib	Rochfalzlöfung, physiologische
» , entwässertes 767	
Kalziumchloriblöfung	Roffein
» , verbünnte 767	6 m 1 m 1 1 m
Kalzium, glyzerinphosphorsaures 121	
Kalziumhydrozyd	Roffein-Natriumfalizylat
Ralziumhypophosphit	Rohle, medizinische
Kalziumkarbonat, gefälltes	Rokainhybrochlorib
» » für hen äußeren	Rolainnitrat
» , für den äußeren Gebrauch	Roldjijin
Ralziumlaktat	Rollargol 73
Ralziumphosphat	Rollobium 171
123	» , elastisches 173

	Seite		Seite
Rolombowurzel	553	Rupfersulfatlösung, 10prozentige	788
Rolophonium	173	Rupfertartratlöfung, alkalische	768
Roloquinthen	304	Rurfumapapier	768
Roloquinthenertraft	223	Rurfumatinftur	768
Koloquinthentinktur	701	Rurtumawurzel	769
Konburangossuibertraft	242	·	
Kondurangorinde			
Kondurangowein	751		
Rongopapier	767	Lacimustbfung, wäfferige	770
Rongorot	767	Lackmuspapier, blaues und rotes	769
Königsfalbe	734	Lactylphenetidinum	379
Königswaffer	768	Laftophenin	379
Ropaivabalfam	83	Laftylepophenetidin	379
Rörner	324	Canolin	380
Rosoblüten		Lanolinum	380
Rotarninchlorib		Latwergen	201
Rräheliniment		Lavendelblüten	267
Krähefalbe		Lavenbelöl	487
Kräuter, erweichende		Lavenbelspiritus	661
» , gewürzhafte			430
Streofot		Cebertran	469
Kreofotkarbonat		Lebertranemulfion, zusammengeseigte	212
Rreosotpillen		Leim, weißer	315
Kreosotum		Ceinfuchen	541
» carbonicum		Qeinöl	471
Rrefol, rohes	187	Leinsamen	619
Krefolseifenlösung		Lichen islandicus	381
Resolvasser	69	Liebstöckelmurzel	
Kreuzbornbeersirup		Lignum Guajaci	382
Strotonöl	469	» Quassiae	383
Rubeben	305	» Sassafras	384
Rühlfalbe	742	Cindenblüten	269
Rümmel	302	Linimenta	385
Kümmelöl	479	Cinimente	385
Rupfer	768	Ciniment, flüchtiges	386
Rupferalaun	190	Linimentum ammoniato-eamphoratum	385
		• .	386
Rupferazetat		» ammoniatum	386
Rupferazetatlöfung			386
Rupferfulfat			
» , TOBES	768	» saponato-ammoniatum	287

T i Al	901
Liquor Aluminii acetici 388	Magnesium carbonicum 41
" acetico-tartarici 390	Magnefiumchlorib 770
" Ammonii anisatus 391	Magnesium citricum effervescens 410
" eaustiei 391	Magnesiumkarbonat, basisches 41:
" arsenicalis Fowleri 405	Magnesiumogyb 41
" Calcii chlorati	Magnesium peroxydatum 417
" Carbonis detergens 394	Magnesiumsulfat 419
" Cresoli saponatus 395	» , getrocfnetes 420
" Ferri albuminati 397	Magnesiumsulfatlösung 770
» vychlorati dialysati 40	Magnesium sulfuricum 419
" sesquichlorati	» » siceatum 420
» Kali caustici 403	» » siccum 420
» Kalii acetici	Magnesiumsuperoryd 41
"	Malabar-Karbamomen 30
" Natri caustici 407	Malvenblätter 283
" Natrii silieici	Malvenblüten
" Plumbi subacetici 409	Mandeln, füße 60
Lithargyrum	Mandelöl
Lithium carbonicum	Mandelfäurenitril 92
Lithiumfarbonat 410	Manna
Cobelienfraut 332	Mannafirup 640
Lobelientinftur 706	Maßanalytische Bestimmungen XXXV
Cobelinhybrochlorid 412	Mastix
Lobelinum hydrochloricum 412	Magimalbosen, Tabelle A 816
Bifflers Methylenblaulösung 793	Mayers Reagens 770
» , verbünnte 795	Medinal 449
t*orbeeren 310	Medizinische Hefe 247
Uorbeeröl	» Kohle 13:
Qöstichfeit XXVI	» Seife 607
L'ofungen XXVI	Meerzwiebel 116
» , volumetrische XXXV	Meerzwiebeltinktur 714
Lugoliche Löfung, verbunnte 796	Mel 425
Euminal 26	Mel depuratum 428
» Matrium	Meliffenblätter 28
Lupe, Bergrößerung burch bie XXIX	Meningofotten Serum 63-
Lycopodium	Mennige
	Menthol 42-
	Mentholbalfam 84
Magnesia, gebrannte 414	Mentholum 424
Magnesiamiztur 770	Meßgefäße, amtlich geprüften. beglaubigte XXXV.
Magnesia usta 414	" , Gebrauch ber XXXV

Seite	Seite
Meggefäße, Reinheit ber XXXVI	Mutterpflaster 207
Methanol LII	Myrrha
Methylaltohol 793	Myrrhe
» , Prüfung auf LlI	Myrrhentinftur
Methylenblau 425	22-1/12-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-
Methylenblaulösung 770	
" , Löfflers 793	N aphthalin
» , » , verdünnte 795	Naphthalinum
Methylenum caeruleum 425	β-Maphthol
Methylium phenylchinolinearbonicum 426	Naphtholum 434
» salicylicum 427	Narcophin
Methylorange	Markophin
Methylorangelösung 783	Narkoseäther
Methylprotofatechualbehyb 745	Nartojechloroform
Methylrot 783	Natrium aceticum
Methylrotlösung 783	» acetylarsanilicum 440
Methylfalizylat	Natriumarsenitlösung, 1/102 Normal 784
Methylsulfonal	» , etwa 1/2-Normal 783
Methylsulfonalum	Natriumazetat
Mianin	Natriumazetatlösung
Mifrobestillation XXXIX	Natriumazetat, wasserfreies 771
Mitrostopische Größenbestimmung XXIX	Natriumbenzoat
MitrojublimationXXXVIII	Natrium benzoicum
Milchfäure	» biearbonicum
Milchjucter	Natriumbikarbonat 443
Minium	Natriumbikarbonatlösung
Mixtura oleoso-balsamica	Natriumbisulfit 771
Mohnsamen 620	Natriumbifulfitlösung 771
Moos, irländisches	Natrium bromatum 444
», isländisches	Natriumbromib
Morphinhydrochlorid	Natrium carbonicum 446
Morphin-Narfotinmesonat	» » siceatum 447
Morphinum aceticum	» » siccum 447
» hydrochloricum	» chloratum 448
Mucilagines	Natriumchlorib 448
Mucilago Gummi arabici	» , besonders gereinigtes 784
» Salep	Natriumchloriblösung 773
Живfatnuğöl	» , gesättigte 77
Mustatöl, ätherisches	» , 1/10° Mormal 78°
Mutterforn	Natrium diaethylbarbituricum 44
Mutterfornfluibertraft	Natrium, biäthylbarbitursaures 44
wentertorn purocettan	" · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

	Seite		Seite
Natrium, bimethylarsinsaures	452	Matronsalpeter	454
Natriumhydrogyd	771	Natronwasserglaslösung	408
Natriumhypophosphit	771	Melfenöl	480
Natriumhypophosphitlösung	771	Nevfalvarfan	597
Natrium jodatum	450	Meofilbersalvarfan	600
Natriumjodid	450	Reflers Reagens	773
Natriumkakodylat	452	Dießwurz, weiße	586
Natrium kakodylicum	452	Dießwurztinktur	
Natriumfarbonat	446	Nitroglycerinum solutum	
» , getrocknetes	447	Nitroglyzerinlöfung	
Natriumfarbonatlöfung	772	Nitroprussidnatrium	774
Natriumfobaltinitrit	772	Nitroprussionatriumlösung	
Natriumkobaltinitritlöfung	772	Novatophan	
Natriumnitrat	454	Novocain	
Natrium nitricum	454	» hydrochloricum	
Natriumnitrit	455	» nitricum	
Natriumnitritlösung	772	Novokainhybrochlorib	464
» , gesättigte	772	Novofainnitrat	465
» , 1prozentige		Mylanbersche Lösung	788
Natrium nitrosum		7 17 - 1 0	
» phenylaethylbarbituricum	457		
Natrium, phenyläthylbarbiturfaures	457		
Natriumphosphat		Dbermayersche Lösung	790
Natriumphosphatlöfung	772		476
Natrium phosphoricum	458	» medicata	497
» salicylicum	459	Ole, arzneiliche	497
Natriumfalizhlat		, -	476
Natrium, saures sulfosalizylsaures			212
Natriumfulfat			466
» , getrodnetes			477
Natriumsulfid, fristallisiertes			478
Natriumfulfiblösung	772	» Arachidis	468
Natriumjulfit	773	» Cacao	468
Natriumfulfitlöfung	773	» eadinum	539
Natrium sulfuricum	460		479
» » siccatum		» camphoratum	497
» » siccum ·	461	1	497
Natriumthiofulfat	462		479
Natriumthiofulfatlöfung, 1/10-Normal	784		480
Natrium thiosulfuricum	462	» Caryophyllorum	
Natronlauge	407	» Chenopodii anthelminthici	

Grite		Gelte
Oleum Chloroformii	Opiumkonzentrat	501
» Cinnamomi 482	Opiumpulver	508
» Citri	- Francisco Fran	508
» Citronellae 484	Opiumtinktur, benzoefäurehaltige	707
» Crotonis 469	» , einfache	710
» Eucalypti 485	» , fafranhaltige	708
» Foeniculi 486		387
» Hyoscyami 498	» , flüssiger	663
» Jecoris Aselli	Orzin	788
» Juniperi	-	
» empyreumaticum 539		
» Lavandulae 487	» , gefättigte	774
» Lauri		
» Lini 471		
» Macidis 490		
» Melissao indicum 484	Papaverinhybrochlorib	511
» Menthae piperitae 488		511
» Myristicae		144
» aethereum 490	Paraffin, fluffiges	
» Nucistae 472	Paraffinum liquidum	
» Olivarum 472	•	513
» Persicarum		138
» Rapae 474	Paraldehyd	
» Rieini	Pastae	
» Rosae 490	Pasta Zinci	
» Rosmarini		516
» Rusci	Paften	515
» Santali	Pastillen	
» Sesami 476	Pastilli	
» Sinapis 492	» Hydrargyri bichlorati	517
» Terebinthinae 493		519
» rectificatum 494		52(
» Thymi	Pellidol	521
» Valerianae	Pentan	774
Olivenöl 472	Pepfin	52:
Ölzucker 201	Pepsinum	521
Opaleszenz XXXIV	Pepsinwein	75
Opalisierende Trübung XXXIV	Pericarpium Aurantii	
Opium	» Citri	
» concentratum 501	Perlfucht-Tuberfulin	73
Opinmegtrakt	Perubalfam	8.

846

	Geite		Gelte
Petroläther	774	Phosphorfaure, fonzentrierte	775
Petroleumbenzin	93	Phosphorus	
Pfeffer, schwarzer		» solutus	531
» , spanischer		Physiologische Rochsalzlösung	651
Pfefferminzblätter		» Cosung nach Ringer	798
Pfefferminzöl	488	Physostigminsalizylat	532
Pfeffermingsirup	646	Physostigminsulfat	533
Pfefferminzspiritus	662	Physostigminum salicylicum	532
Pfefferminzwaffer	72	» sulfuricum	533
Pfirsichkernöl		Pitrinfaure	775
Pflaster	204	Pifrinfaurelöfung, falt gefättigte	
Phenacetinum	524	Pillen	535
Phenazetin	524	» , Blaubsche	537
p-Phenetylfarbamib	200	Pilocarpinum hydrochloricum	
Phenol	526	Pilotarpinhydrochlorid	534
Phenollöfung	774	Pilulae	535
Phenolphthalein	525	» aloeticae ferratae	536
Phenolphthaleinlösung	785	» asiaticae	537
Phenolphthaleinpapier	774	» Ferri carbonici Blaudii	
Phenolphthaleinum	525	» Jalapae	538
Phenolum	526	» Krcosoti	
» liquefactum	527	Piper nigrum	311
Phenol, verflüssigtes	527	Pix betulina	
Phenolwasser	70	» Juniperi	539
Phenylathylbarbiturfaure	26	» liquida	
Phenylathylbarbiturfaures Natrium	457	» Lithanthraeis	
Phenylchinolinfarbonfäure	27	Placenta Seminis Lini	
Phenylchinolinkarbonfaure-Methylefter	426	Plumbum aceticum	
Phenyldimethylpyrazolon	527	Podophyllin	542
Phenylbimethylpyrazolonfalizylat	528	Podophyllinum	
Phenyldimethylpyrazolonum		Pomeranzen, unreifi	
» salicylicum		Pomerangeneligir	
Phenythydrazinhydrochlorid	788	Pomerangenfluidertraft	
Phenylfalizylat		Pomeranzenschale	
Phenylum salicylicum		Pomeranzensirup	
Phlorogluzin		Pomeranzentinktur	
Phlorogluzinlöfung		Potio Riverii	
Phlorogluzin-Salzfäure		Pottasche	
Phosphor		Probierrohr XX	
Phosphorlöfung		Protargol	
Phosphorfäure	28	Pulpa Tamarindorum cruda	

	Ceite		Seit
Pulpa Tamarindorum depurata		Queckfilberpflafter	208
Pulver, Doversches	547	Quecffilberpräzipitat, weißes	348
» , gemischte	545	Quedfilberpräzipitatsalbe	737
Pulveres mixti	545	Quecffilberfalbe	738
Pulvis aerophorus	545	Quedfilberfulfatlösung	
" a laxans	546	Queckfilberfulfid, rotes	
» » mixtus		Quedfilbergyanib	
» dentifricius	546	Quenbel	
» v cum Sapone			
» Doveri			
» gummosus		Radix Althaeae	550
» Ipecacuanhae opiatus		» Angelicae	
" Liquiritiae compositus		» Colombo	
» Magnesiae cum Rheo		» Gentianae	
» Opii		» Ipecacuanhae	
» salicylicus cum Talco		» Levistici	
Phyramidon		» Liquiritiae	
Pyrazolonum dimethylaminophenyl-		» Ononidis	
dimethylicum	198	» Pimpinellae	
Pyrazolonum phenyldimethylicum		» Ratanhiae	
» » salicylicum		» Saponariae	
Phrogalioi		» Sarsaparillae	
Pyrogallolum	549	» Senegae	
, ,		» Valerianae	
		Ratanhiatinttur	
Duaffiaholz	383	Ratanhiawurzel	
Queckfilber	338	Reisstärte	
Quedfilberdflorib		Resina Jalapae	
Quedsilberdsloriblösung		Resoreinum	
Quedfilberdslorür		Resortin	
» , burch Dampf bereitetes		Rest zin-Salzfäure	
Quedfilberjobib		Rhabarber	
Quedfilberogyb		Rhabarbereztraft	
» , gclbeš		» , zusammengesettes	
» , rotes		Rhabarbersirup	
Queckfilberogybazetat		Rhabarbertinftur, mäfferige	
Quedfilberogybsasent		» , weinige	
» , gelbe		Rhizoma Calami	
Queckfilberoryzyanib		» Filicis	
» , zhanibhaltiges		» Galangae	
Queckfilberozyzyanibpastillen		» Hydrastis	
Zacajaverveggganiopajtinen	010	" Hydrasus ,	ore

Gri		Seite
Rhizoma Iridis 58	and magnety accompany	
» Rhei 58		
» Tormentillae 58		24
» Veratri	/ *************************************	26
» Zedoariac	,	25
» Zingiberis	9 » , salpetrige Säure enthaltend	790
Rivièrescher Trank 54	/ *************************************	776
Rizinusöl 47	5 Salvarfan	596
Rosenöl 49		598
Rosenwasser 7	2 Salvarsanpräparate	595
Rosmarinöl 490		20
Nosmarinfalbe 74		785
Rosolfäure	1	785
Rosolfäurelöfung, 1prozentige 799	2 » , 1/10=Normal=	786
Rüböl 474	" , 1/100' Normal	786
Rückstand, kein wägbarer XXV	», rauchende	776
» , hinterbleibender, nach dem Ber-	» , verdünnte	22
brennen XLV	Ealzfäure-Allkohol	795
	~ :- :	211
~	Sandelöl	491
Sababillessig	~	602
Sabadillsamen 621	CT / I MANUT	520
Saccharin, [38liches 591	G	602
Saecharin solubile 591	Sapo glycerinatus liquidus	603
Saccharum 592		604
» amylaceum 598	1 14	604
» Lactis 594		606
Safran 188	11	607
Salbe, weiche 742	Sapones medicati	603
Salbeiblätter 240	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	193
Salben 732	Sarfaparille	566
Sal Carolinum factitium 595	~ ~ ~	384
Salep 720	~	608
Salepschleim	G	608
Saliphrin 528	Säuregrad XLI	
Salizylalbehyb 770	Säurezahl XLI	
Salizhlfäure 29	0 /	
Saligulseifenpflafter 211	Schildbrufen, getrocknete	316
Salizylstreupulver 549	Schleime	432
Salizhltalg 610	Schmelzpunkt, Bestimmung bes	
Salvi 529	Schmierseife	

	Scite	
Schutz- und Beilsera	630	Senfol
Schwefelblüte	674	Senfpapier
Schwefel, gefällter	673	Senfspiritus
» , gereinigter	672	Sennalatwerge
» , fublimierter	674	Sennafirup
Schwefelkohlenstoff	776	Sennesblätter
Schwefelleber	373	Sera
Schwefelmilch	673	Sefamöl
Schwefelfäure	30	Siebe, Größe ber XI
» , robe	31	Siebepunkt, Bestimmung bes X
» , verbünnte	32	Silberlöfung, ammoniakalische
» , 80prozentige	776	Silber, folloibes
» , 70prozentige	776	Silbernitrat
Schwefelwasserstoffgas	777	» , falpeterhaltiges
Schweflige Säure	777	Silbernitratlöfung
Schweinerotlauf-Gerum	637	» , 1/10. Normal
Schweineschmalz	38	Silberfalbe
Scopolaminum hydrobromicum	608	Silberfalvarfan
Sebum ovile	610	Sirupe
» salicylatum	610	Sirupi
Secale cornutum	611	Sirupus Althaeae
Seife, medizinische	607	» Aurantii
Seifen, arzneiliche	603	» » Corticis
Seifenliniment, fluffiges	387	» Cerasi
Seifenpflaster	210	» Cerasorum
Seifenrinbe	184	» Cinnamomi
Seifenspiritus	663	» Ferri jodati
Seifenwurzel	565	» » oxydati
Seifen-Zahnpuhpulver	547	» Ipecacuanhae
Semen Arccae	613	» Kalii sulfoguajacolici
» Colchiei	616	» Liquiritiae
» Foenugraeci	617	» Manuae
» Lini	619	» Menthae piperitae
» Papaveris	620	» Rhamni catharticae
» Sabadillae	621	» Rhei
» Sinapis	622	» Rubi Idaci
» Strophanthi	624	» Senegae
» Strychni	628	» Sennae
Genegasirup	649	» simplex
Senegawurzel	568	» Thymi compositus
Senf, schwarzer	622	Stopolaminhybrobromib

	Gette		Sette
Solutio Natrii chlorati physiologica	651	Stärfe, lösliche	
Spanische Fliegen	129	Stärfelösung	786
Spanischfliegen-Rollodium	172	Stechapfelblätter	289
Spanischfliegenpflafter	206	Steinflee	334
» für tierarztlichen Ge-		Steinfohlenteer	540
brauch		Steinkohlenteerlöfung	394
» immerwährendes		Sterilisation X	XXI
Spanifchfliegenfalbe für tierärztlichen Gebrauch	734	» , fraftionierte XX	
Spanischfliegentinktur	694	Sterilisieren XI	
Spanischpfeffertinktur	696	Stibium sulfuratum aurantiacum	
Species	651	» » nigrum	
» aromaticae	652	Stiefmütterchen	
» diureticae	652	Stofessche Flüssigkeit	
» . emollientes	653	g-Strophanthin	
» laxantes	653	Strophanthinum	
» Lignorum	653	Strophanthusfamen	
» nervinae	654	Strophanthustinktur	
» pectorales	654	Strychninnitrat	
Spezifische Gewichte	808	Strychninum nitricum	
Spezifisches Gewicht		Stuhlzäpschen	
Spießglang	666	Styli caustici	
Spirituosa medicata	657	Styptizin	
Spirituofen, arzneiliche	657		
Spiritus	654	Sublimat	
» aethereus	657	Sublimatpaftillen	
» Aetheris nitrosi	658	Succus Juniperi inspissatus	
» Angelicae compositus	659	» Liquiritiae	
» camphoratus	659	» » depuratus	
» dilutus	656	Sulfanilfäure	
» e Vino	656	Sulfognajakolsirup	
» Formicarum	660	Sulfonal	
» Juniperi	661	Sulfonalum	
» Lavandulae	661	Sulforylfalvarfan	601
» Melissae compositus	661	Sulfur depuratum	672
» Menthae piperitae	662	» praecipitatum	678
» russicus	662	» sublimatum	674
» saponato-camphoratus	663	Suppositoria	674
» saponatus	663	Suppositorien	674
» Saponis kalini		Suprarenin (Adrenalin, Epirenan etc.)	
» Sinapis	664	Süßholz	
Spiritus, ruffischer	662	Süßholzsaft	669

851

	Seite			Seite
Sußholzsaft, gereinigter	671	Letramet	hylthionindflorid	425
Süßholzsirup		Theobron	ninnatriumfalizylat	686
Synonyme, Berzeichnis ber	825	Theobro	mino-natrium salicylicum	686
•		Theophyl	Clin	687
		Theophy	yllinum	687
			ieter,amtlich geprüfte u.beglaubigte ${f X}{f X}$	
Zabelle A (Mazimalbosen)	816	2)	, Fundamentalpunfte bes XX	ζVII
» B (Gifte)		ν	, Mullpunft des XX	CVII
» C (vorsichtig aufzubewahrende Arg-		Thiofol .		
neimittel)	822	Thymian		335
Tabletten	677	Thymian	fluibegtraft	246
Tabulettae	677	Thymian	- Hustenfaft	651
Talcum	677	Lhymian	JU	495
Talf	677	Thymol.		689
Lamarindenmus	544	Thymolu	ım	689
» , gereinigtes	544	Tinctura	Absinthii ,	690
Tannalbin	678	2)	Aloes	691
Tannigen	678	27	» composita	691
Lannin	32	2)	amara	691
Lannismut	94	<i>»</i>	Arnicae	692
Tannoform	679	3)	aromatica	692
Tartarus depuratus	680	<i>»</i>	Aurantii	692
» natronatus	681		Benzoes	693
» stibiatus	653	»	Calami	693
Tausenbgülbenkraut	331	»	Cantharidum	694
Tee, abführender	653	29	Capsici	696
», beruhigender	654	n	Catechu	696
», harntreibender	652	»	Chinae	696
Zeegemische	651	»	» composita	698
Teelöffel, Inhalt bes	816	<i>»</i>	Cinnamomi	699
Tela depurata	684	"	Colchiei	699
Temperaturangaben	VII	»	Colocynthidis	701
Ferebinthina	684	*	Digitalis	701
Terpentin	684	"	» normata	701
Lerpentinöl	493	2)	» titrata	701
» , gereinigtes	494	20	Ferri chlorati aetherea	702
» , perogydhaltiges		20	» pomati	702
Terpinhydrat		2)	-	703
Perpinum hydratum		2)	Gentianae	703
Letanus-Serum		<i>»</i>	Ipecacuanhae	703
Letrachlorkohlenstoff		»	Jodi	

		Sette				Scill
Tinctura		706		palisierende		
20	Myrrhae	707		apae		723
»	Opii	710	» Sal	ep	'	720
»	» benzoica	707	Tuberkulin ?	U. F	'	730
»	» crocata	708	» , o	albumofefreies	'	730
<i>»</i>	» simplex	710	» §	Rod)	'	730
<i>»</i>	Pimpinellae	712	Tuberkuline.		'	727
»	Ratanhiae	712	Tusche		'	777
,,,	Rhei aquosa	713				
<i>»</i>	» vinosa	713				
<i>»</i>	Scillae	714				
"	Strophanthi	714	11 bermangar	ısaures Kali	!	371
»	Strychni	716				732
»	Tormentillae	718		Acidi borici		733
»	Valerianae	719	»	Argenti colloidalis		733
<i>»</i>	» aetherea	719	2)	basilicum		734
»	Veratri	719	2)	Cantharidum pro usu vet		
<i>»</i>	Zingiberis	720	-	nario		734
Tinctura	3		"	cereum		735
Tinktur,	aromatische (692	<i>»</i>	Cerussae	7	735
» , E	ittere	391	<i>»</i>	» camphoratum .		735
	(<i>»</i>	contra Scabiem		736
Tollfirsche	nblätter	272	<i>»</i>	diachylon		736
	negtraft		<i>»</i>	Glycerini		786
Tolubalja	m	86	<i>»</i>	Hydrargyri		738
p.Toluolf	ulfonchloramibnatrium	153	»	» album		787
	ger		<i>»</i>	» cinercum		788
Tormentil	Itinttur	718	<i>»</i>	» flavum		739
	frourzef 5		<i>»</i>	» rubrum		740
Tragacan	tha 7	720	<i>»</i>	Kalii jodati		741
			<i>»</i>	leniens		742
Traubenzu	tder	593	20	molle		742
Traumati	cinum	721	<i>»</i>	Plumbi		742
	jenolwismut		»	» tannici		
Trichloreff	igfäure	34	2)	Rosmarini compositum .		
Trional		128	₂	Tartari stibiati	7	748
Trituratio	nes 7	722	»	Zinci		744
Tropacoc	ainum hydrochloricum 7	722	Inlöslichteit			
Tropatotai	inhydrochlorid	722		ber Drogen X		
Tropfenzäl	hler, Normal XX			8verfahren		
	XXX		Unverfeifbare	Unteile	XI	TY.
						442

Seite	Seite
Urethan 744	Wacholderspiritus 661
Urethanum	Wacholberteer 539
Urotropin 336	Bachs, gelbes 140
	» , weißes 138
	Bachsfalbe
•	Walnufblätter 281
Baginalfugeln 674	Walrat 142
Banadinfäureanhydrid	WarmXXVIII
Banabin-Schweselfäure 778	Wasser XXVI
Banillin	Bässer, aromatische
Banillin-Salzfäure	WasserbadXXVIII
Vanillinum	Wasser, bestilliertes 70
Baselin	Wasserstoffsuperoryblösung
», gelbes	» , fonzentrierte 355
» , weißes	Weigertsche Lösung
Vaselinum album	Wein 749
» flavum	Weinbrand 656
Weilchenwurzel	Weine, medizinische
Beraschung von Drogen XLVI	Weingeist 654
» » EafranXLVII	» , verdünnter
Beratrin	Weinfäure 38
Veratrinum	Weinfäurelösung 778
Verbandmull	Weinsaures Kalium, faures 680
Beronal	Weinstein 680
Veronal-Natrium	Wermut 328
Berreibungen 722	Bermutegtraft
Berjeifungszahl	Wermuttinftur 690
Verzeichnis ber Synonyme 825	Weizenstärke 63
Vina medicata	Wiener Trank 357
Vinum	Wismutbitannat 94
» camphoratum	Wismutgallat, basisches 102
» Chinae	Wismutkarbonat, basisches
» Condurango 751	Wismutnitrat 96
» Pepsini 751	» , basisches 105
	Wismutogyjobibgallat
	Wismutsalizylat, basisches
	Mollblumen 270
900 r # 1	Wollfett
Macholberbeeren	» , wasserhaltiges
Bacholbermus	Munbstäbehen 82
Wacholberöl 487	Wurmsamenöl481

	Geite
Sineol	
Binkazetat	778
Binkazetatlösung, alkoholische (10prozentige	
Anreibung)	789
» , weingeistige, gesättigte	
Binkchloriblösung, 10prozentige	789
Binkfeile	778
Zinkkautschukpflaster	170
Binkleim	316
Binfogyb	754
» , rohes	756
Bintpafte	516
Bintfalbe	744
Bintfalizhlfäurepafte	516
Zinkfulfat	757
Sinnober	351
Bitronellöl	484
Sitronenöl	483
Sitronenfäure	16
Sitronenschale	524
Bittmannsche Ablochung	195
Bitwerblüten	263
Sitwerwurzel	
Bubereitungen, arzneiliche X	XX
Bugpflafter, gelbes	
	Sinkazetat Sinkazetatlöfung, alkoholische (10prozentige Unreibung) , weingeistige, gesättigte Sinkastorib Sinkastoriblöfung, 10prozentige Sinkseile Sinkseile Sinkseile Sinkseile Sinksein Sinkoutschulpsseile Sinksein Sinkoutschulpsseile Sinksein Sinkouts , rohes Sinksaste Sinksober Sitronensss Sitronenss Sit